(1) Veröffentlichungsnummer:

0 293 567 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 88104916.7
- Anmeldetag: 26.03.88

(1) Int. Cl.4: C12N 15/00 , C07H 21/04 , C12N 1/20 , C07K 13/00 , C12P 21/00 , A61K 37/02 , C12N 5/00 , G01N 33/577 , //(C12N15/00,C12R1:19)

- Priorität: 28.03.87 DE 3710309
 28.03.87 DE 3710430
 28.03.87 DE 3710364
 04.11.87 DE 3737367
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 07.12.88 Patentblatt 88/49
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- 71 Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM ZENTRALE GMBH Postfach 200 D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)
- © Erfinder: Hauptmann, Rudolf, Dr. Döllachstrasse 22 A-2483 Ebreichsdorf(AT) Erfinder: Maurer-Fogy, Ingrid, Dr. Lindauergasse 35

A-1238 Wien(AT) Erfinder: Bodo, Gerhard, Prof. Dr.

Belghofergasse 27/5 A-1120 Wien(AT)

Erfinder: Swetly, Peter, Prof. Dr. Hietzinger Hauptstrasse 40B

A-1130 Wien(AT)

Erfinder: Stratowa, Christian, Dr.

Schellinggasse 3/9 A-1010 Wien(AT)

Erfinder: Falkner, Edgar, Dipl.-Ing. Dr.

Strohberggasse 9/6 A-1120 Wien(AT)

Erfinder: Adolf, Günther, Dr.

Stiftgasse 15-17/10 A-1070 Wien(AT)

Erfinder: Reutelingsperger, Christian Maria

Peter, Dr.

Looiersgracht 17

NL-6211 JK Maastricht(NL)

267

Vascular-antikoagulierende Proteine, DNA die diese kodieren, Verfahren zu deren Hersteilung sowie deren Verwendung.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind biologisch aktive Proteine, dur für diese kodierenden DNA-Moleküle, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung.

Xerox Copy Centre

<u>Vascular-antikoagulierende Proteine, DNA die diese kodieren, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung</u>

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind biologisch aktive Proteine, die für diese kodierenden DNA-Moleküle, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung.

In den meisten Säugetieren existieren Proteine, die blutgerinnungshemmende Eigenschaften aufweisen. Diese Proteine können in drei Gruppen eingeteilt werden, wobei die Einteilung auf den unterschiedlichen Wirkmechanismen beruht.

- 1. Proteine, die mit dem Gerinnungsfaktor einen Komplex bilden und dadurch den Gerinnungsfaktor unwirksam machen. Dazu gehören die Proteine:
 - a) Antithrombin-III (Thromb.Res.5, 439-452 (1974))
 - b) a1-Protease Inhibitor (Ann. Rev. Biochem. 52, 655-709 (1983))
 - c) a2-Makroglobulin (Ann. Rev. Biochem.. 52, 655-709 (1983))
 - d) C1-Inhibitor (Biochemistry 20, 2738-2743 (1981))
 - e) Protease Nexin (J. Biol. Chem. 258, 10439-10444, (1983)).
- 2. Proteine, die einen Gerinnungsfaktor proteolytisch zerschneiden und dadurch den Gerinnungsfaktor desaktivieren. Als einziges Protein dieser Art ist bisher Protein C beschrieben (J. Biol. Chem. <u>251</u>, 355-363, (1976)).
- 3. Proteine, die die negativ geladenen Phospholipide abschirmen und/oder hydrolisieren, so daß die Phospholipid-abhängigen Reaktionen des Blutgerinnungsmechanismus gehemmt werden. Bisher sind nur Phospholipasen, die aus verschiedenen Schlangengiftsorten isoliert wurden, beschrieben worden (Eur. J. Biochem. 112, 25-32 (1980)).

Das stufenweise ablaufende Gerinnungssystem ist in den letzten Jahren intensiv untersucht worden. Es wird als ein sich verstärkendes Mehrstufensystem verschiedener miteinander verbundener, protolytischer Reaktionen verstanden, bei dem ein Enzym ein Zymogen in die aktive Form umsetzt (vgl. Jackson C.M., Nemerson Y., Ann. Rev. Biochem. 49, 765-811 (1980)). Die Geschwindigkeit dieser Reaktion wird in entscheidender Weise durch die Anwesenheit von Phospholipiden und anderer Kofaktoren wie Faktor Va und Faktor VIIIa vergrößert. In vivo werden die Prokoagulationsreaktionen durch verschiedene Inhibitationsmechanismen geregelt, die einem explosiv thrombotischen Trauma nach einer geringen Aktivierung der Gerinnungskaskade vorbeugen.

Die Antigerinnungsmechanismen können wie folgt eingeteilt werden (Rosenberg, R.D., Rosenberg, J.S., J. Clin. Invest. 74, 1-6 (1984)):

- 1. Der Serin-Protease-Faktor X_a und Thrombin werden infolge ihrer Bindung an Antithrombin III bzw. an den Antithrombin/Heparin-Komplex inaktiviert. Sowohl die Prothrombin-Aktivierung als auch die Bildung von Fibrin kann auf diese Weise gehemmt werden. Neben Anti-thrombin III gibt es noch verschiedene andere Plasma-Protease-Inhibitoren wie beispielsweise α₂-Makroglobulin und Antitrypsin, deren Wirkung zeitabhängig ist.
- 2. Die Entdeckung des Protein C's führte zur Aufdeckung eines weiteren Antigerinnungsmechanismus. Ist das Protein C einmal aktiviert worden, wirkt es durch die selektive Proteolyse der Proteinkofaktoren Faktor V_a und VIII_a, durch die die Prothrombinase und das Enzym, das den Faktor X umsetzt, inaktiviert werden, als Antikoagulanz.
- 3. Plasmin spaltet monomeres Fibrin 1, ein Produkt der Einwirkung von Thrombin auf Fibrinogen, wodurch der Bildung eines unlöslichen Fibrins vorgebeugt wird (Nosssel, H.L., Nature, <u>291</u>, 165-167 (1981)-).

Von den oben genannten, in den Gerinnungsprozeß eingreifenden körpereigenen Proteinen ist z.Zt. nur das Antithrombin III in klinischem Einsatz. Als erheblicher Nachteil hat sich jedoch die bei der Anwendung dieses Proteins auftretende Erhöhung der Blutungsneigung herausgestellt.

Alle bisher als Antikoagulantien eingesetzten Mittel, ob körpereigener oder synthetischer Natur machen in irgendeiner Weise die Gerinnungsfaktoren unwirksam und führen dadurch zu Nebenwirkungen, die sich nachteilig auf den Gerinnungsprozeß auswirken können.

Überraschenderweise konnten nun neben diesen Proteinen weitere körpereigene Stoffe isoliert werden, die zwar die gewünschten blutgerinnungshemmenden Eigenschaften unter besonderen Bedingungen zeigen, hierbei aber die Blutungsgefahr nicht erhöhen. Bei größeren Blutungen verlieren diese Proteine ihre blutgerinnungshemmenden Eigenschaften und stören dadurch bei deren Verwendung nicht die in solchen Fällen überlebensnotwendigen Gerinnungsprozesse. Da sie erstmals isoliert wurden aus stark vaskularisiertem Gewebe, wurden sie "vascular anticoagulating proteins", VAC genannt.

Die aus stark vaskularisierten Geweben wie Nabelschnurgefäßen und Placenta isolierten Proteine

10

75

weisen Molekulargewichte von ca. 70×10^3 , ca. 60×10^3 , ca. 34×10^3 und ca. 32×10^3 auf, von denen die Substanzen mit den Molekulargewichten 34 respektive 32×10^3 aus einer einzigen Polypeptidkette bestehen. Die genaue biochemische Charakterisierung dieser Proteine, sowie deren Isolierung und Reinigung findet sich in der EP-A-0 181 465 vom 21. Mai 1986.

Proteine mit VAC Aktivitität stellen natürliche Blutgerinnungshemmstoffe dar, die bei der Blutgerinnungskaskade an zwei Stellen eingreifen.

Das erste Mal inhibieren sie bei der durch die Faktoren IXa und VIIIa katalysierten Aktivierung des Faktors X zu Xa, das zweite Mal unterbinden sie die Spaltung von Prothrombin zu Thrombin, die durch die Faktoren Xa und Va vermittel wird. Beiden Aktivierungsschritten ist gemeinsam, daß sie Kalzium-lonen und Phospholipide benötigen. Offenbar können VAC-Proteine ebenfalls mit Phospholipiden in Wechselwirkung treten, und durch diese Bindung die Aktivierungsschritte der Gerinnungsfaktoren blockieren.

Ihre Eigenschaften machen die Proteine zu interessanten, pharmakologisch äußerst wertvollen Wirkstoffen. Um sie jedoch in ausreichenden Mengen in hochreiner Form zur Verfügung zu haben ist deren Herstellung auf anderen als proteinreinigendem Weg aus natürlichem Gewebe erforderlich. Hierzu bietet sich die gentechnische Methode an.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher, Proteine mit VAC-Aktivität gentechnisch herzustellen.

Gelöst wurde diese Aufgabe dadurch, daß die Aminosäuresequenz von Teilen der aus stark vaskularisiertem Gewebe isolierten und hochgereinigten Proteine mit VAC-Aktivität (EPA 0 181 465) aufgeklärt wurde, anhand dieser Sequenzen synthetische DNA-Sonden hergestellt wurden und hiermit geeignete sDNA-Bibliotheken durchsucht wurden. Nach Isolierung von mit den Sonden hybridisierender cDNA, deren Sequenzbestimmung sowie entsprechender Manipulation wurden diese cDNA in geeigneten Wirtssystemen beispielsweise in Bakterien, Hefen oder Säugetierzellen zur Expression gebracht.

Eines von den gereinigten Proteinen wurde enzymatisch mit Trypsin gespalten. Die entstandenen Peptide wurden aufgetrennt und ausgewählte Fragmente sequenziert. Die Sequenz des N-Terminus widersetzte sich jedoch einer direkten Analyse, da die erste Aminosäure offensichtlich blockiert ist.

Die Sequenzinformationen sind in Fig. 0.1 aufgeführt.

Zur Herstellung einer geeigneten DNA-Sonde sind prinzipiell drei Wege möglich. Ist ein längerer Abschnitt des Proteins, etwa 30 oder mehr Aminosäuren lang, bekannt, besteht die Möglichkeit, unter Beachtung der bevorzugt verwendeten Codons bei Säugern eine wahrscheinlichste Sequenz für den korrespondierenden mRNA Abschnitt zu erstellen. Eine solche Sonde ist im schlechtesten Fall etwa 66% homolog zur tatsächlichen Sequenz. Dies ist auch der Grund, weshalb die Sonde relativ lang sein müßte, um unter nicht stringenten Bedingungen hybridisieren zu können.

Die zweite Möglichkeit besteht darin, für einen kurzen Peptidabschnitt, ca. sechs bis sieben Aminosäuren lang, alle erdenklichen Variationen an Oligonukleotiden zu synthetisieren. Werden solch komplexe Mischungen beim Durchsuchen von cDNA-Bibliotheken verwendet, können relativ viel "falsch" positiv reagierende Klone isoliert werden. Außerdem kann das Hybridisierungssignal sehr schwach ausfallen, da das perfekt passende Einzeloligonukleotid nur einen geringen Anteil an der Gesamtmischung ausmacht.

Der dritte Weg umgeht zwar nicht Variabilität einer Oligonukleotidsonde, sorgt aber durch die Wahl eines speziellen Nukleosidtriphosphats (ITP) dafür, daß an die gesuchte (oder auch "falsche") cDNA alle Moleküle der Sonde binden können. So wurden zu dem Tryptischen Peptid [P30/I] passende 23 Basen lange Oligonukleotide unter Verwendung von Inosintriphosphat synthetisiert.

Wie bereits erwähnt, können VAC-Proteine aus stark vaskularisiertem Gewebe isoliert werden. Gewebe der Wahl sind Nabelschnurgefäße oder Placenta. Daher und da bekannt ist, daß in der Placenta im Gegensatz zu anderen Spezial-Geweben fast alle Gene exprimiert werden, wurden die oben erwähnten DNA-Sonden verwendet, um eine placentale cDNA-Bibliothek die aus placentalen Gewebe in an sich bekannter Weise hergestellt worden war nach cDNA-Molekülen, die für VAC-Proteine kodieren, zu durchsuchen.

Zum Durchsuchen der cDNA-Bibliothek nach für VAC-protein kodierender cDNA wurden entsprechend der Sequenzen des tryptischen Peptides P16/II zwei und des Staph A Peptides P20/I/6 ein Oligonukleotid synthetisiert (Fig.1). Diese Oligonukleotide stellen jeweils eine Mischung aller Varianten dar, die jede Kodierungsmöglichkeit der entsprechenden mRNA berücksichtigen. EBI-386 weist bei einer Kettenlänge von 20 Nukleotiden 512 Variationen auf und paßt zu dem Staph-A Peptid P20/I/6. Um die Variation bei dem Oligonukleotid für das tryptische Peptid P16/II niedriger zu halten, wurden zwei Oligonukleotide (20-mere) synthetisiert: EBI-387: 128 Variationen, EBI-388: 64 Variationen.

Weiters wurden zu dem tryptischen VAC-Peptid P30/I passend zwei Oligonukleotide unter Verwendung von Desoxyinosin als Base bei "Wobble" Positionen synthetisiert (Fig.2): EBI-118 und EBI-119. Diese Substitution wurde von E. Ohtsuka et al., J. Biol. Chem. 260/5 (1985), pp.2605-2608, sowie Y. Takahashi et al., Proc. Nat. Acad. Sci. (1985) pp.1931-1935, beschrieben. Inosin basenpaart gut mit Cytosin, stört jedoch

kaum die Ausbildung der Doppel-helix, wenn andere Nukleotide als Partner angeboten werden.

Nachdem jedes dieser Oligonukleotide in bekannter Weise radioaktiv markiert worden war, wurden Abzüge von Phagen-Platten hiermit nach bekannten Verfahren hybridisiert.

Aus der Hybridisierung mit EBI-386, -387 und -388 resultierten die Phagen Lambda-P11/3, Lambda-P6/5, Lambda-P6/6. Die Hybridisierung mit EBI-118 und -119 resultierte in den Phagen Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22.

Die aus den Phagen isolierten DNAs wurden mit EcoRI geschnitten und die entstehenden Fragmente isoliert. Die cDNA Inserts der Klone Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lambda-P6/6 hatten Größen von etwa 1300 bis 1400 bp. Die Sequenzanalyse zeigte, daß alle drei Klone von ein und derselben mRNA abgeleitet waren. Das 5'Ende der mRNA fehlte jedoch in den cDNAs. Die Inserts der Phagen Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22 hatten Längen von ca. 1600, 1100 und 1000 bp. Die Sequenzanalyse ließ eine annähernd vollständige cDNA vermuten.

Die cDNAs der beiden Phagengruppen Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lambda-P6/6 sowie Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22 sind von zwei verschiedenen mRNAs abgeleitet, wie die Sequenzanalyse ergab. Die EcoRI Inserts der drei Klone Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lambda-P6/6 wurden isoliert und in den EcoRI-geschnittenen Bluescribe M13⁺ Vektor ligiert (Vector Cloning Systems, 3770 Tansy Street, San Diego, CA 92121, USA). Die resultierenden Klone wurden pP6/5, pP6/6 und pP11/3 genannt.

Die EcoRI Inserts der drei Klone Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22 wurden isoliert und in den EcoRI-geschnittenen Bluescribe M13⁺ Vektor ligiert. Die resultierenden Klone wurden pRH201, pRH202 und pRH203 genannt.

Um weitere cDNA Klone zu erhalten, wurde die humane, plazentale Lambda-gt10 Bibliothek nochmals durchsucht, diesmal mit dem radioaktiv markierten EcoRI-Insert des pP11/3 als Sonde.

Insgesamt wurden 69 positiv reagierende Klone erhalten (Lambda-VAC1 bis Lambda-VAC69).

12 dieser Klone wurden im kleinen Maßstab wie oben beschrieben präpariert, die cDNA Inserts mit Eco RI freigesetzt und isoliert. Dabei zeigte sich, daß das Insert des Klons Lambda-VAC10 den gesamten für VAC Protein kodierenden Leserahmen enthält. Zur Charakterisierung der für VAC-alfa und VAC-beta kodierenden cDNAs wurden ein Northernblot-Experiment, Sequenzanalysen und eine genomische Southernblot-Analyse durchgeführt.

Das Ergebnis ist in Fig.3 abgebildet. Die cDNA des Klons pP11/3 hybridisiert an eine mRNA der Größe von etwa 1700 Basen ("VAC-alpha"), die cDNA des Klons pRH 203 an eine mRNA der Größe von etwa 2200 Basen ("VAC-beta").

Da erstens die eingesetzte Radioaktivitätsmenge sowie die aufgetragene Menge mRNA pro Spur etwa gleich war und zweitens die Hybridisierung eines Genom-Blots in derselben Lösung Banden gleicher Intensität mit beiden cDNAs ergab (siehe unten), ist zu schließen, daß die kürzere mRNA ("VAC-alfa") in größeren Mengen als die längere ("VAC-beta") mRNA in Plazenta vertreten ist.

Zur Sequenzanalyse der VAC-alfa cDNA wurden die cDNA Klone pP6/5, pP6/6 und pP11/3 total, sowie die der Klone Lambda-VAC1 bis -12 partiell sequenziert. Das Resultat ist in Fig. 4 abgebildet. Es wurden insgesamt 1465 Basen sequenziert. Die cDNA weist einen langen, offenen Leserahmen auf, der für 320 Aminosäuren kodieren kann. Wird die DNA Sequenz in eine Aminosäuresequenz übersetzt, so können alle sequenzierten Peptide der tryptischen Fragmente in dieser Sequenz untergebracht werden (Fig.5). Es handelt sich daher bei dieser cDNA un jene, deren korrespondierende mRNA für VAC-protein kodiert. Da die Sequenzen der zweiten isolierten cDNA für ein ähnliches, aber von VAC verschiedenes Protein kodiert, wird hier der Name VAC-alfa eingeführt.

Dem ersten ATG-Codon (Basen 35-37) geht im selben Leserahmen ein Stop-Codon voran. Die Basen 30 bis 38 erfüllen ziemlich gut die Kozakregel (M. Kozak, Nature 308 (1984), pp. 241-246), die die Konsensussequenz in der Nähe des Translationsstartcodons mit CC(A/G)CCAUGG angibt, die entsprechende Sequenz hier lautet TCGCTATGG. Die 3' nichttranslatierte Region ist 471 Basen lang. 15 Basen vor Beginn des poly-A Abschnitts befindet sich die Polyadenylierungssequenz AATAAA (N.J.Proudfoot et al., Nature 263 (1976), pp. 211-214). Wird eine Kettenlänge von 150 bis 200 Basen für den Poly-A Abschnitt der mRNA gerechnet, beträgt die Gesamtlänge der mRNA auf Grund der cDNA Sequenz 1600-1650 Basen. Da im Northern Blot Experiment ein höherer Wert bestimmt wurde, ist die 5'nichttranslatierte Region in keiner cDNA komplett enthalten.

Die cDNA des Klons pP6/5 weist im Gegensatz zu allen anderen cDNA Klonen an Position 100 C statt A auf. Dadurch würde sich das Tripfett 98-100 (22. Codon) von GAA nach GAC ändern und für Asp anstelle von Glu kodieren. Diese Abweichung kann mehrere Ursachen haben: a) die Reverse Transkriptase baute ein falsches Nukleotid ein, b) es handelt sich um die Transkripte zweier alleler, an dieser Stelle verschiedener Gene oder c) es gibt zwei nicht allele Gene, die sich an dieser Position unterscheiden.

Der lange, offene Leserahmen kodiert für ein Protein mit 320 Aminosäuren, von dem das Met-1 wahrscheinlich abgespalten, und das folgende Alanin an der Aminogruppe, möglicherweise durch Acylierung, blockiert wird. Das errechnete Molekulargewicht beträgt 35.896 D und ist höher als der Wert nach SDS-PAGE. Allerdings ist der Anteil geladener Aminosäuren (Asp, Glu, Lys, Arg, His) mit 30,6 % (98/320) überdurchschnittlich hoch verglichen mit dem durchschnittlichen Wert von 25,1 %. Dies würde das veränderte Wanderungsverhalten des Proteins bei der SDS-PAGE erklären. Innerhalb der stark geladenen Aminosäuren überwiegen die sauren Aminosäuren (Asp und Glu) mit 54 gegenüber den basischen (Lys und Arg) mit 41. Dies erklärt den sauren, isolektrischen Punkt des VAC-alfa Proteins (pl = 4,4 bis 4,8) VAC-alfa enthält nur ein für Cystein codierendes Triplett (Aminosäure-Position 316); eine typische N-Glykosylierungsstelle (Asn-XXX-Ser/Thr) ist nicht vorhanden.

Eine Strukturanalyse der Aminosäuresequenz (modifiziert nach Pustell, J et al., Nucleic Acids Res. 10 (1982) pp 4765-4782) ergibt eine vierfache Wiederholung einer 67 Aminosäure langen Sequenz (Fig.6), im folgenden "Repeats" genannt. Innerhalb dieser Sequenz sind 7 Aminosäuren (10,4 %) in allen vier Repeats konserviert, 15 Aminosäuren (22,4 %) kommen in drei von vier Repeats vor, an 28 Positionen (41,8 %) enthalten jeweils zwei Repeats dieselbe Aminosäure.

Ein Vergleich mit publizierten Literaturdaten (M.J.Geisow, FEBS Letters 203 (1986), pp. 99-103, M.J.Geisow et al., TIBS 11 (1986), pp. 420-423) ergab überraschenderweise, daß VAC-alfa damit zu einer größeren Gruppe Ca abhängiger Phospholipidbindungsproteine gehört. Es wird eine Koinsensussequenz beschrieben (Lys-Gly-fob-Gly-Thr-Asp-Glu-var-var-Leu-lle-fil-lle-Leu-Ala-fob-Arg; fob = hydrophob, fil = hydrophil, var = variabel), die an der Ca Bindung beteiligt sein könnte (M.J.Geisow et al., Nature 320 (1986), pp. 636-638). Diese Sequenz findet sich in jeder der vier wiederholten 67 Aminosäure langen Subsequenzen der erfindungsgemäßen Proteine (Fig.6).

Auffällig ist auch der 6 Aminosäuren lange Abschnitt am Ende jeder Repeat, der fast ausschließlich aus hydrophoben Aminosäuren besteht ("oooooo" in Fig.6).

Die Sequenzanalyse der Klone Nr15, Nr19 und Nr22 ergabfür die VAC-beta cDNA 1940 bp, die in einen poly-A Abschnitt übergeht (Fig.7). 16 Basen vor dem poly-A Abschnitt findet sich das Polyadenylierungssignal AATAAA. Allerdings kommt diese Konsensussequenz bereits an der Nukleotidposition 1704-1709 vor. Weshalb diese Sequenz nicht als Polyadenylierungssignal verwendet wird, ist unbekannt. Die zusätzlich erforderliche Sequenz an der 3'Seite der AATAAA Sequenz, YGTGTTYY (Gill A. et al., Nature 312 (1984), pp. 473-474) kommt erst relativ weit entfernt vor (TGTGTTAT, Position 1735-1742); möglich, daß dies die Erklärung für ein Nichtakzeptieren dieser ersten Polyadenylierungssequenz darstellt.

Die cDNA enthält einen langen, offenen Leserahmen, der vom Beginn der cDNA bis Position 1087 reicht. Er würde ein Kodierungspotential für 362 Aminosäuren beinhalten. Aus Analogiegründen zu VAC-alfa und aufgrund der Tatsache, daß auch ein 34.000 D Protein bei der Reinigung von VAC anfällt (siehe E.P.A. 181.465) wurde das erste Methioninkodon (ATG, Position 107-109) als Translationsstart angenommen. Die Kozakregel ist hier nicht so gut erfüllt wie bei VAC-alfa (AAGAGATGG auf Position 102-110). Das resultierende Protein (VAC-beta) ist 327 Aminosäuren lang. Es besitzt 4 Cystelnreste (Aminosäureposition 161, 206, 250 und 293) und eine potentielle N-Glykosylierungsstelle (Asn-Lys-Ser, Aminosäureposition 225-227). Das errechnete Molekulargewicht beträgt 36.837 (Fig.9). Auch in VAC-bets gibt es überdurchschnittlich viele geladene Reste: 97/327 (29,6%), wobei die sauren Aminosäuren (Asp+Glu: 49) über die basischen (Lys+Arg 42) überwiegen; eine Erklärung für das nach SDS-PAGE ermittelte niedrigere Molekulargewicht.

Auch VAC-beta zeigt eine interne Wiederholung einer 67 Aminosäuren langen Sequenz Fig.8). Innerhalb dieser Sequenz sind 7 Aminosäuren (10,4 %) in allen vier Repeats konserviert, 17 Aminosäuren (25,4 %) kommen in drei von vier Repeats vor, an 25 Positionen (37,7 %) enthalten jeweils zwei Repeats dieselbe Aminosäure. Auch VAC-beta zeigt gute Übereinstimmung mit der 17 Aminosäuren langen Konsenussequenz. Die Ausführungen zum VAC-alfa gelten analog für VAC-beta. Durch gezielte Mutationen in diesem Bereich könnte versucht werden, die biologische Aktivität der Proteine zu verändern. Erfindungsgemäßen Mutationen sehen beispielsweise den vollständigen oder teilweisen Ersatz der für die 17 Aminosäuren der konservierten Region kodierenden Bereiche vor.

Bei dem Vergleich der Proteine stellt man fest, daß der auffälligste Unterschied zwischen den Proteinen bei den N-terminalen Peptiden vorliegt. Erfindungsgemäße Modifikationen sehen daher den gegenseitigen Austausch dieser N-terminalen Peptide vor. Herstellen lassen sich diese modifizierten Proteine dadurch, daß die für diese N-terminalen Peptide kodierenden DNA-Moleküle, beispielsweise durch Oligonukleotidsynthese in an sich bekannter Weise hergestellt werden und mit der "Rest-DNA", die für die verbleibenden Repeats und die Linker-Abschnitte kodiert, ligiert wird. Mit dieser DNA versehene Expressionsvektoren können in bekannter Weise in geeigneten Wirtsorganismen zur Expression gebracht werden; das exprimierte Protein wird isoliert und gereinigt.

Die Analyse chromosomaler DNA aus humaner Plazenta nach Southern zeigt ein komplexes Bild. Die DNA wurde mit EcoRI, HindIII, BamHI und Pstl geschnitten. Die auf Nitrozellulose transferierte DNA wurde sowohl mit einer VAC-alfa DNA (pP11/3) als auch mit einer VAC-beta DNA (pRH203) hybridisiert. Obwohl das Waschen der Filter unter stringenten Bedingungen erfolgte, ergaben sich bei jedem Verdau relativ viele Banden (Fig.10). Der Vergleich der beiden Blots zeigt, daß die Kreuzreaktion von VAC-alfa und -beta DNA unter diesen Bedingungen eher auszuschließen ist. Die Vielzahl der Banden ist entweder durch die Existenz jeweils ähnlicher Gene zu dem VAC-alfa bzw. VAC-beta Gen zu erklären, oder aber es handelt sich um jeweils ein Gen, das durch viele und/oder lange Introns unterbrochen ist.

In Fig.11 ist der Vergleich der Aminosäuresequenzen von VAC-alfa mit VAC-beta wiedergegeben. Die wiederholten Strukturen lassen sich in beiden Proteinen gleich anordnen. Die Verbindungspeptide sind ebenfalls gleich lang mit Ausnahme jener zwischen der 2. und 3. Repeat. In dieses Verbindungspeptid muß bei VAC-alfa eine Lücke eingeführt werden, um eine optimale Anpassung der beiden Sequenzen zu erlauben. Das N-terminale Peptid der beiden Proteine ist unterschiedlich lang, 19 Aminosäuren bei VAC-alfa, 25 Aminosäuren bei VAC-beta. Dieses Peptid weist auch die geringste Homologie auf. Die beiden Proteine sind an 176 von 320 Aminosäurepositionen ident, was einem Homologiegrad von 55,0% entspricht.

An dieser Stelle sei auch der Vergleich der Nukleotidsequenzen der VAC-alfa und -beta cDNAseingefügt. Werden zwei Gene und deren Produkte miteinander verglichen, sieht man auf der DNA (=RNA) Ebene eine größere Homologie als auf der Aminosäureebene, was durch die Tatsache erklärt ist, daß bei der Nukleinsäure bereits eine Veränderung in einem Basentriplett ausreicht, um eine neue Aminosäure zu kodieren.

In Fig.12 ist der Vergleich der kodierenden Regionen von VAC-alfa und VAC-beta cDNA wiedergegeben. Überraschenderweise zeigen die DNAs nur einen Homologiegrad von 54,2%, also etwas weniger als die beiden Proteine.

In Fig.13 sind die Hydrophilizitätsprofile der beiden Proteine abgebildet. Dabei wurde der Algorithmus von Hopp und Wood verwendet (T.P.Hopp et al., Proc.Natl. Acad.Sci. 78 (1981) pp.3824-3828). Die vier Repeatbereiche sind durch die Balken angedeutet, die Verbindungspeptide in der darunter angegebenen Sequenz eingerahmt. Überraschenderweise ist das Verbindungspeptid zwischen der zweiten und dritten Repeat besonders hydrophil. In diesem Peptid befindet sich sowohl bei VAC-alfa als auch bei VAC-beta ein Arginin an identer Position. Es wäre daher möglich, daß dieses Arginin einen bevorzugten Angriffspunkt für eine Protease mit trypsinartiger Spezifität darstellt. Dabei müßte das Molekül in zwei etwa gleich große Hälften zerfallen. Es wäre denkbar, daß bereits ein solches "Halbmolekül" eine biologische, beispielsweise eine antikoagulierende Wirkung entfalten kann. Neben dem gezielten Verdau des Proteins beispielsweise mit einer Protease trypsinartiger Spezifität lassen sich diese Halbmoleküle oder Halbmoleküle mit geringen Modifikationen auf vielfältige Weise darstellen. So ist es möglich, die für diese Halbmoleküle kodierenden DNA-Moleküle, die nach an sich bekannten Verfahren herstellbar sind in geeignete Expressionsvektoren so einzufügen, daß diese DNA von den Expressionskontrollsequenzen reguliert wird und durch Kultivierung eines mit diesen Vektoren transformierten Wirtsorganismus die Halbmoleküle zu exprimieren, zu isolieren und zu reinigen.

Halbmoleküle mit geringen Modifikationen erhält man beispielsweise durch Einfügung von Spaltstellen, die dem vollständigen Protein die für bestimmte Proteasen erforderliche Spezifität verleihen. So läßt sich beispielsweise ein Protein mit einer Spaltstelle mit Faktor Xa-artiger Spezifität herstellen, indem in dem Abschnitt, der für die Linker-Sequenz zwischen der zweiten und dritten Repeat-Struktur kodiert, ein Oligonukleotid eingefügt wird, das für das Erkennungs-Tetrapeptid der Faktor-Xa-Protease kodiert. Hierdurch erhält man zunächst ein vollständiges Protein, das möglicherweise veränderte Eigenschaften, beispielsweise veränderte Stabilität gegenüber proteolytischem Angriff aufweist, andererseits aber eine hochspezifische Spaltstelle für die Faktor Xa-Protease enthält, wodurch gezielt zwei Halbmoleküle hergestellt werden und zum therapeutischem Einsatz gelangen können.

Durch gezielte Mutation der für Proteine mit VAC-Aktivität kodierenden DNA lassen sich außerdem Proteine herstellen, die einem proteolytischen Angriff besser widerstehen. So führt möglicherweise der Austausch des VAC-alfa und VAC-beta gemeinsamen Arginins zwischen der zweiten und dritten Repeat-Struktur durch a.B. Histidin zu besserer Stabilität der Proteine. Auch der gezielte Ersatz der übrigen Arginine und de Lysine durch Histidin, möglich durch Ersatz der entsprechenden Codone führt zu Proteinen, die erschwert durch Trypsin hydrolisiert werden können. Diese gezielten Mutationen lassen die biologischen, beispielsweise antikoagulierenden Eigenschaften der Proteine/Polypeptide im wesentlichen unbeeinflußt, führen andererseits jedoch zur Veränderung, beispielsweise zur Verbesserungen der Stabilität der Proteine, d.h. zu einer Veränderung der Halbwertszeit der Proteine.

In manchen Fällen ist es, beispielsweise für die Expression von Proteinen vorteilhaft, dem reifen, gewünschten Protein/Polypeptid eine Signalsequenz oder auch eine dem Wirtsorganismus eigene Protein-

sequenz vorzuschalten, so daß als Expressionsprodukt ein Fusionsprotein entsteht. Die für ein Signalpeptid kodierende Signalsequenz kann microbieller Herkunft sein oder aus Säugetierzellen stammen; vorzugsweise ist das Signalpeptid homolog zu dem Wirtsorganismus. Um diese Produkte in das gewünschte reife Protein überführen zu können, bedarf es einer spezifischen Spaltstelle zwischen dem Signal-/Fusionsanteil und dem reifen Protein. Hierzu kann man beispielsweise, wie oben beschrieben, an dieser Stelle ein Oligonukleotid einfügen, das für das Erkennungs- Tetrapeptid der Faktor-Xa-Protease kodiert. Hierdurch läßt sich das exprimierte Fusionsprotein gezielt mit der Faktor-Xa-Protease spalten. Man erhält das reife Protein.

Ersetzt man gezielt die für Methionin verantwortlichen Codone, außer dem an Aminosäureposition 1, durch Codone, die für Leucin, Isoleucin oder Valin kodieren, so läßt sich ein eventuell erhaltenes unreifesoder Fusionsprotein durch BrCN-Spaltung in das reife Protein überführen.

Sollte sich erweisen, daß derart modifizierte Proteine gleiche oder gegebenenfalls verbesserte biologische Eigenschaften aufweisen, so wäre dies ein möglicher Weg zur Ausbeutesteigerung und gegebenenfalls ein Verfahren zur Herstellung von Proteinen mit besseren Eigenschaften als die natürlichen VAC-Proteine.

Als weitere gezielte Mutation ist der gezielte Austausch von einem, gegebenenfalls mehreren Cysteinen durch Serin oder Valin zu nennen, indem die entsprechenden Codone ausgetauscht werden. Beeinflußt dieser Austausch die biologische Aktivität nicht nachteilig, so könnte dieser Weg eine Verbesserung der Isolierung und/oder Ausbeute der Proteine bewirken. Nicht auszuschließen ist auch hierbei eine Verbesserung der Eigenschaften der Proteine. Als weitere Mutation ist die Kombination verschiedener vollständigeroder Teil- Sequenzen der für die erfindungsgemäßen Proteine kodierenden DNAs vorgesehen, wodurch Hybridproteine mit vascular-antikoagulierenden Eigenschaften erhalten werden. Alle durch diese oder ähnliche Mutationen erhältlichen Proteine, die für diese kodierenden DNAs, deren Herstellung und Verwendung sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Aus Fig. 13 ist weiterhin leicht zu erkennen, daß weder VAC-alfa noch VAC-beta einen längeren, hydrophoben Bereich aufweisen, der entweder die Sekretion durch, oder das Einlagern der Proteine in eine Membran erlauben würde. Es ist daher anzunehmen, daß es sich bei VAC-alfa und VAC-beta um intrazelluläre Proteine handelt.

Wallner et al (Nature 320 (1986), pp.77-81) berichten die Struktur des humanen Lipocortin I, Saris et al. (Cell 46 (1986), pp.201-212) und Huang et al. (Cell 46 (1986), pp. 191-199) die Struktur des murinen bzw. humanen Calpactin I, das auch Lipocortin II genannt wird. Diese Proteine gehören ebenfalls zu der Klasse der Ca^{**} abhängigen Phospholipidbindungsproteinen. Ihre Struktur läßt sich analog zu VAC-alfa und -beta anschreiben (Fig.14). Die Homologien zwischen VAC-alfa und VAC-beta sind jedoch ausgeprägter als jene zwischen VAC und Lipocortin:

VAC-alfa - VAC-beta : 55,0%
VAC-alfa - Lipocortin I : 41,9%
VAC-alfa - Lipocortin II : 43,8%
VAC-beta - Lipocortin II : 44,6%

Anzunehmen ist daher, daß auch die Lipocortine aufgrund ihrer analogen Struktur antikoagulierende Wirkung haben, und demzufolge als Antikoagulanzien einzusetzen sind und weiterhin, daß dies eine generelle Eigenschaft dieser Klasse von Ca^{**} abhängiger Phospholipidbindungsproteine ist. Aufgrund der analogen Strukturen läßt sich auch erklären, daß die erfindungsgemäßen Proteine neben der antikoagulierenden Wirkung auch die Eigenschaften der breits bekannten Ca^{**} abhängigen Phospholipidbindungsproteine aufweisen. Beispielhaft genannt seien hier die antiinflammatorischen Eigenschaften der Lipocortine. Die diesen Proteinen eigene Phospholipase Inhibitor-Wirkung konnte auch für die erfindungsgemäßen Proteine nachgewiesen werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Proteine als antiinflammatorische Mittel sowie die Verwendung der erfindungsgemäßen Proteine bei der Behandlung sämtlicher für die Lipocortine geltenden Indikationen wie beispielsweise rheumatische Erkrankungen. Auch für diesen Einsatzzweck lassen sich die, den natürlichen Proteinen entsprechenden erfindungsgemäßen Produkte in der bereits erwähnten Weise abändern und deren Eigenschaften gegebenenfalls verbessern.

Bei dem Vergleich der Proteine VAC-alfa, VAC-beta, Lipocortin I und Lipocortin II stellt man fest, daß der auffälligste Unterschied zwischen den Proteinen bei den N-terminalen Peptiden vorliegt, insbesondere zwischen den VAC-Proteinen auf der einen und den Lipocortinen auf der anderen Seite. Eine erfindungsgemäße Modifikation sieht daher den gegenseitigen Austausch dieser N-terminalen Peptide vor. Herstellen lassen sich diese modifizierten Proteine dadurch, daß die für diese N-terminalen Peptiden kodierenden

DNA-Moleküle, beispielsweise durch Oligonukleotidsynthese in an sich bekannter Weise hergestellt werden und mit der "Rest-DNA", die für die verbleibenden Repeats und die Linker-Abschnitte kodiert, ligiert wird. Mit dieser DNA versehene Expressionsvektoren können in bekannter Weise in geeigneten Wirtsorganismen zur Expression gebracht werden; das exprimierte Protein wird isoliert und gereinigt.

Viele Mitglieder der Ca⁺⁺ abhängigen Phospholipidbindungsproteine binden an gereinigte sekretorische Vesikel oder andere Bestandteile des Cytoskeletts (siehe R.H.Kretsinger et al., Nature 320 (1986), p.573 für eine Zusammenfassung). Bei der Sekretion kapseln sich die Vesikel vom Golgi-Apparat der Zelle ab, wandern zur Zellmembran und fusionieren mit ihr. Dabei wird der Inhalt der Vesikel von der Zelle freigesetzt. In Analogie zur Kupplung von Erregung mit der Muskelkontraktion wurde vorgeschlagen (W.W.Douglas, Br.J.Pharmac. 34 (1968). 451), daß auch der Stimulus und die Sekretion über Ca⁺⁺ gekoppelt ist. Dabei könnten die Ca⁺⁺ abhängigen Phospholipidbindungsproteine eine wichtige Rolle spielen. In der konservierten, 17 Aminosäuren langen Region jeder Repeat besitzt VAC-alfa 5 bis 6 Hydroxylgruppen-enthaltende Aminosäuren (Asp. Glu, Thr., Ser), jeweils drei davon an identischer Position. Bei VAC-beta finden sich in jeder Repeat vier dieser Aminosäuren. Obwohl keines der Proteine die in Calmodulin, Troponin C, S-100 und Parvalbumin beobachtete EF-Hand Struktur aufweist (R.H.Kretsinger et al., CRC Crit. Rev.Biochem. 8 (1980), p119), die in diesen Molekülen für die Ca⁺⁺ Bindung verantwortlich ist, verleitet die Konservierung dieses Unterabschnitts in jeder Repeat zu dem Schluß, daß diese Region für die Ca⁺⁺ Bindung verantwortlich ist.

Durch gezielte Mutationen in diesem Bereich könnte versucht werden, die biologische Aktivität der Proteine zu verändern. Erfindungsgemäßen Mutationen sehen beispielsweise den vollständigen oder teilweisen Ersatz der für die 17 Aminosäuren der konservierten Region kodierenden Bereiche vor:

- a. aus den VAC-Proteinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren der Lipocortine kodieren,
- b. aus VAC-alfa durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren des VAC-beta kodieren und umgekehrt,
- c. aus Lipocortin I durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren des Lipocortins II kodieren und umgekehrt,
- d. aus den Lipocortinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren der VAC-Proteine kodieren oder
- e. bei den übrigen Polypeptiden/Proteinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren der jeweils anderen Polypeptiden/Proteine kodieren, indem die entsprechenden für diese Aminosäuren kodierenden Bereiche ausgetauscht werden.

Die oben erwähnte analoge Struktur läßt außerdem erwarten, daß Proteine, die diese Analogie aufweisen, sowohl antiinflammatorische als auch antikoagulierende Wirkung zeigen und daher entsprechend therapeutisch und/oder prophylaktisch einsetzbar sind.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher insbesondere die Verwendung der Polypeptide als antiinflammatorische Mittel, als antirheumatische Mittel, in den für die Lipocortine geltenden Indikationen, die Verwendung der Polypeptide/Proteine, die Repeat-Bereiche aufweisen, als blutgerinnungs- hemmende Mittel, als Thrombin-inhibierende Mittel, als antiinflammatorische Mittel, als antirheumatische Mittel, Verwendung der Lipocortine als blutgerinnungshemmende Mittel, als Thrombin-inhibierende Mittel und in den für die VAC-Proteine geltenden Indikationen, wobei die bekannten Verwendungen der zum Teil in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Proteine mit solchen Repeat-Bereichen ausdrücklich ausgenommen sind.

Weiterhin sind Mittel zur therapeutischen Behandlung, die neben pharmazeutisch inerten Trägerstoffen eine wirksame Menge eines dieser Polypeptide enthält, Gegenstand der Erfindung.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch DNA-Moleküle, die für ein Polypeptid/Protein mit Repeat-Bereichen kodieren, DNA-Moleküle, die für einen der Repeat-Bereiche kodieren, DNA-Moleküle, dadurch gekennzeichnet, daß die für die vollständigen Repeats kodierenden Bereiche umgeordnet sind, die von diesen kodierten Proteine, deren Herstellung und Verwendung.

Alle durch diese oder ähnliche Mutationen erhältlichen Proteine, die für diese kodierenden DNAs, deren Herstellung und Verwendung sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung, wobei die bekannten zum Teil in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Proteine, die für diese kodierenden DNAs, deren bekannte Herstellung und Verwendung ausdrücklich ausgenommen sind.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch DNA-Moleküle nicht-humanen Ursprungs, die von diesen kodierten Proteine, deren Herstellung und Verwendung, die in einer, der vorliegenden Erfindung analogen Weise herstellbar sind.

Gegenstand der Erfindung sind nicht nur Gen-Sequenzen, die spezifisch für die erfindungsgemäßen Proteine codieren, sondern ebenfalls Modifikationen, die leicht und routinemäßig durch Mutation, Abbau,

Transposition oder Addition erhalten werden können. Jede Sequenz, die für die erfindungsgemäßen Proteine codiert (d.h. die das biologische Aktivitätsspektrum aufweist, das hier beschrieben ist) und im Vergleich mit den gezeigten degeneriert ist, ist ebenfalls eingeschlossen; Fachleute aus diesem Gebiet sind in der Lage, DNA-Sequenzen der codierenden Regionen zu degenerieren. Ebenso ist jede Sequenz, die für ein Polypeptid mit dem Aktivitätsspektrum der erfindungsgemäßen Proteine codiert, und die mit den gezeigten Sequenzen (oder Teilen davon) unter stringenten Bedingungen hybridisiert (beispielsweise Bedingungen, die für mehr als 85 %, bevorzugt mehr als 90 % Homologie selektieren beinhaltet.

Die Hybridisierungen werden in 6×SSC/5× Denhardt's Lösung/0,1% SDS bei 65°C durchgeführt. Der Grad der Stringenz wird im Waschschritt festgelegt. So sind für eine Selektionierung auf DNA-Sequenzen mit ca. 85 % oder mehr Homologie die Bedingungen 0,2×SSC/0,01% SDS/65°C und für eine Selektionierung auf DNA-Sequenzen mit ca. 90 % oder mehr Homologie die Bedingungen 0,1× SSC/0,01% SDS 65°C geeignet.

Die Erfindung betrifft weiterhin Expressionsvektoren, die eine für VAC kodierende DNA-Sequenz enthalten, die von einer Expressionskontrollsequenz derart reguliert wird, daß in einer mit diesem Expressionsvektoren transformierten Wirtszelle Polypeptide mit VAC-Aktivität exprimiert werden.

Die Expressionsvektoren der vorliegenden Erfindung werden z.B. hergestellt, indem man in eine Vektor-DNA, welche eine Expressionskontrollsequenz enthält, eine VAC kodierende DNA-Sequenz derart einfügt, daß die Expressionskontroll- sequenz besagte DNA-Sequenz reguliert.

Die Wahl eines geeigneten Vektors ergibt sich aus der zur Transformation vorgesehenen Wirtszelle. Geeignete Wirte sind beispielsweise Mikroorganismen, wie Hefen, z.B. Saccharomycescerevisiae, und insbesondere Bakterienstämme, die über kein Restriktions- oder Modifikationsenzym verfügen, vor allem Stämme von Escherischia coli, z.B. E. coli X1776, E.coli HB101, E.coli W3110, E.coli HB101/LM1035, E.coli JA221(30) oder E.coli K12 Stamm 294, Bacillus subtilis, Bacillus stearothermophilus, Pseudomonas, Haemophilus, Streptococcus und andere, femer Zellen höherer Organismen, insbesondere etablierte humane oder tierische Zellinien. Bevorzugte Wirtszellen sind die gesamten Stämme von E.coli, insbesondere E.coli HB101, E.coli JM101 und E.coli W3110.

Grundsätzlich sind alle Vektoren geeignet, welche die erfindungsgemäßen heterologen, für die VAC kodierenden DNA-Sequenzen in dem gewählten Wirt replizieren und exprimieren.

Beispiele für Vektoren, die zur Expression des VAC-Gens in einem <u>E.coli</u>-Stamm geeignet sind, sind Bacteriophagen, z.B. Derivate des Bacteriophagen λ, oder Plasmide, wie insbesondere das Plasmid colE1 und seine Derivate, z.B. pMB9, pSF2124, pBR317 oder pBR322. Die bevorzugten Vektoren der vorliegenden Erfindung leiten sich von Plasmid pBR322 ab. Geeignete Vektoren enthalten ein vollständiges Replicon und ein Markierungsgen, welches die Selektion und Identifizierung der mit den Expressionsplasmiden transformierten Mikroorganismen auf Grund eines phänotypischen Merkmals ermöglicht. Geeignete Markierungen verleihen dem Mikroorganismus beispielsweise Resistenz gegenüber Schwermetallen, Antibiotika und dergleichen. Weiterhin enthalten bevorzugte Vektoren der vorliegenden Erfindung außerhalb der Replicon- und Markierungsgen- Regionen Erkennungssequenzen für Restriktionsendonucleasen, so daß an diesen Stellen die für die Aminosäuresequenz von VAC kodierende DNA-Sequenz und gegebenenfalls die Expressions-Kontrollsequenz eingefügt werden können. Ein bevorzugter Vektor, das Plasmid pBR322, enthält ein intaktes Replicon, gegen Tetracyclin und Ampicillin Resistenz verleihende Markierungsgene (tet^R und amp^R) und eine Reihe von nur einmal vorkommenden Erkennungssequenzen für Restriktionsendonucleasen, z.B. Pstl (schneidet im amp^R-Gen, das tet^R-Gen bleibt intakt), BamHI, HindIII, SalI (schneiden alle im tet^R-Gen, das amp^R-Gen bleibt intakt), Nrul und EcoRI.

Mehrere Expressionskontrollsequenzen können zur Regulation der VAC-Expression eingesetzt werden. Insbesondere werden Expressionskontrollsequenzen stark exprimierter Gene der zu transformierenden Wirtszelle verwendet. Im Falle von pBR322 als Hybridvektor und Ecoli als Wirtsorganismus sind beispielsweise die Expressionskontrollsequenzen (welche aunter anderem den Promotor und die ribosomale Bindungsstelle enthalten) des Lactoseoperons, Tryptophanoperons, Arabinoseoperons und dergleichen, des β -Lactamasegens, die entsprechenden Sequenzen des Phage λ N-Gens oder des Phage fd-Schichtproteingens und andere geeignet. Während der Promotor des β -Lactamasegens (β -lac-Gen) bereits in Plasmid pBR322 enthalten ist, müssen die übrigen Expressionskontrollsequenzen in das Plasmid eingeführt werden. Bevorzugt als Expressionskontrollsequenz in der vorliegenden Erfindung ist diejenige des Tryptophanoperons (trp po) sowohl von Serratia marcescens als auch aus Ecoli und der alkalische Phosphatase-Promotor bzw. deren Hybrid.

Neben diesen besonders gebräuchlichen Promotoren sind auch andere mikrobielle Promotoren entwickelt und benutzt worden. Die Gen-Sequenz für die erfindungsgemäßen Proteine kann beispielsweise unter der Kontrolle des Leftward-Promotors des Bakteriophagen Lambda (PL) eingesetzt werden. Dieser Promotor ist ein besonders effektiver steuerbarer Promotor. Die Steuerung wird möglich durch den

Lambda-Repressor, von dem benachbarte Restriktionsschnittstellen bekannt sind. Ein temperaturempfindliches Allel dieses Repressor-Gens kann in einen Vektor, der eine protein-Gen-Sequenz enthält, eingefügt werden. Wird die Temperatur auf 42°C erhöht, wird der Repressor inaktiviert und der Promotor aktiviert. Durch die Verwendung dieses Systems ist es möglich, eine Clon-Bank zu etablieren, in der eine funktionelle Protein-Gen-Sequenz in Nahbarschaft zu einer Ribosom-Bindungsstelle in variierenden Abständen zu dem Lambda-P_L-Promotor plaziert wird. Diese Klone können dann überprüft und der mit der höchsten Ausbeute selektiert werden.

Die Expression und Translation einer Sequenz codierend für die erfindungsgemäßen Proteine kann auch unter Kontrolle anderer Regulationssysteme, die als "homolog" zu dem Organismus in seiner untransformierten Form gelten können, ablaufen. So enthält z.B. chromosomale DNA von einem Lactoseabhängigen E.coli ein Lactose oder Lac-Operon, das durch Ausschüttung des Enzyms Beta-Galactosidase den Lactose-Abbau ermöglicht.

Die Lac-Kontrollelemente können aus dem Bacteriophagen Lambda-plac5, der infektiös für E. coli ist, erhalten werden. Das Lac-Operon des Phagen kann durch Transduktion aus derselben Bakterien-Spezies stammen.

Regulationssysteme, die bei dem erfindungsgemäßen Verfahren Verwendung finden können, können auch aus plasmidischer DNA stammen, die dem Organismus eigen ist. Das Lac-Promotor-Operator-System kann durch IPTG induziert werden.

Andere Promotor-Operator-Systeme oder Teile hiervon können genausogut verwendet werden: beispielsweise Colicine E₁-Operator, Galactose-Operator, Xylose-A-Operator, tac- Promotor u.ä..

Zusätzlich zu Prokaryoten können auch eukaryotische Mikroorganismen, wie Hefekulturen verwendet werden. Saccharomyces cerevisiae ist die am meisten verwendete von den eukaryotischen Mikroorganismen, obwohl eine Anzahl anderer Spezies allgemein erhältlich ist.

Zur Replikation und Expression in Hefe geeignete Vektoren enthalten einen Hefe-Replikationsstart und einen selektiven genetischen Marker für Hefe. Hybridvektoren, die einen Hefe-Replikationsstart enthalten, z.B. das chromosomale autonom replizierende Segment (ars), bleiben nach der Transformation innerhalb der Hefezelle extra-chromosomal erhalten und werden bei der Mitose autonom repliziert. Zur Expression in Saccharomyces wird beispielsweise das Plasmid YRp7 (Stinchcomb et al. Natur 282, 39 (1979); Kingsman et al., Gene 7, 141 (1979); Tschumper et al., Gene 10, 157 (1980)) und das Plasmid YEp13 (Bwach et al., Gene 8, 121-133 (1979)) verwendet. Das Plasmid YRp7 enthält das TRP1-Gen, das eine Selektionierungsmarkierung für eine Hefemutante, die unfähig ist, in trypthophanfreiem Medium zu wachsen, bereitstellt; beispielsweise ATCC Nr. 44076.

Das Vorhandensein des TRP1 Schadens als Charakteristikum des Hefe-Wirts Genoms stellt dann ein wirksames Hilfsmittel dar, um transformation nachzuweisen, wenn ohne Tryptophan kultiviert wird. Ganz ähnlich verhält es sich bei dem Plasmid YEp13, das das Hefe-Gen LEU 2, das zur Ergänzung einer LEU-2-minus-Mutante verwendet werden kann, enthält.

Weitere geeignete Markierungsgene für Hefe sind im Fall von auxotrophen Hefemutanten, im allgemeinen Gene, die Wirtsdefekte komplementieren. Entsprechende Gene sorgen für Prototrophie in einer auxotophen Hefemutante, z.B. das <u>URA3-</u> und <u>HIS3-</u> Gen. Vorzugsweise enthalten Hefe-Hybridvektoren weiterhin einen Replikationsstart und ein Markierungsgen für einen bakteriellen Wirt, insbesondere <u>E.coli,</u> damit die Konstruktion und die Klonierung der Hybridvektoren und ihrer Vorstufen in einem bakteriellen Wirt erfolgen kann. Weitere für die Expression in Hefe geeignete Expressionskontrollsequenzen sind beispielsweise diegenigen des <u>PHO3-</u> oder <u>PHO5-</u>Gens, ferner in glykolytischen Abbau involvierte Promotor, z.B. der <u>PGK-</u> und <u>GAPDH-Promotor</u>.

Andere geeignete Promotor-Sequenzen für Hefe Vektoren beinhalten die 5'-flankierende Region der Gene des ADH I (Ammerer G., Methods of Enzymology 101, 192-201 (1983)), 3-Phosphoglycerate-Kinase (Hitzeman et al., J. Biol. Chem. 255, 2073 (1980)) oder andere glykolytische Enzyme (Kawaski und Fraenkel, BBRC 108, 1107-1112 (1982)) wie Enolase, Glycerinaldehyd-3-phosphat-Dehydrogenase, Hexokinase, Pyruvat-Decarboxylase, Phosphofructokinase, Glucose-6-Phosphat-Isomerase, Phosphoglucose-Isomerase und Glucokinase, Bei der Konstruktion geeigneter Expressionsplasmide können die mit diesen Genen assoziierten Terminationssequenzen ebenfalls in den Expressions-Vektor am 3'-Ende der zu exprimierenden Sequenz eingesetzt werden, um Polyadenylierung und Termination der mRNA zu ermöglichen.

Andere Promotoren, die zudem noch den Vorteil der durch Wachstumsbedingungen kontrollierten Transkription besitzen, sind die Promotor-Regionen der Gene für Alkohol-Dehydrogena- se-2, Isocytochrom C, Saure-Phosphatase, abbauende Enzyme, die mit dem Stickstoff-Metabolismus gekoppelt sind, die oben erwähnte Glycerinaldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase und Enzyme, die für die Verarbeitung von Maltose und Galaktose verantwortlich sind. Promotoren, die durch den Hefe Mating Typ Locus reguliert werden, beispielsweise Promotoren der Gene BARI, MFa1, STE2, STE3, STE5 können bei temperaturregulierten

Systemen durch die Verwendung von temperaturabhängigen sir Mutationen eingesetzt werden. (Rhine Ph.D. Thesis, University of Oregon, Eugene, Oregon (1979), Herskowitz and Oshima, The Molecular Biology of the Yeast Saccharomyces, part I, 181-209 (1981), Cold Spring Harbor Laboratory). Diese Mutationen beeinflussen die Expression der ruhenden Mating-Typ Kassetten von Hefen und dadurch indirekt die Mating-Typ abhängigen Promotoren. Generell ist jedoch jeder Plasmid Vektor, der einen Hefe-kompatiblen Promotor, originäre Replikations- und Terminationssequenzen enthält, geeignet.

So können auch Hybridvektoren, die der Hefe-2µ-Plasmid-DNA homologe Sequenzen enthalten, verwendet werden. Solche Hybridvektoren werden durch Rekombination innerhalb der Zelle bereits vorhandenen 2µ-Plasmiden einverleibt oder replizieren autonom. 2µ-Sequenzen sind besonders für Plasmide mit großer Transformationshäufigkeit geeignet und gestatten eine hohe Kopienzahl.

Zusätzlich zu Mikroorganismen sind Zellkulturen multizellulärer Organismen ebenfalls geeignete Wirtsorganismen. Im Prinzip ist jede dieser Zellkulturen einsetzbar, ob von Wirbeltier- oder wirbellosen Tierzellkulturen. Größtes Interesse besteht jedoch an Wirbeltierzellen, so daß die Vermehrung von Wirbeltierzellen in Kultur (Gewebe-Kultur) in den letzten Jahren zu einer routinemäßigen Methode wurde (Tissue Culture, Academic Press, Kruse and Patterson, Editors (1973)). Beispiele solch nützlicher Wirtszellinien sind VERO- und HeLa-Zellen, CHO-Zellen und WI38, BHK, COS-7 und MDCK-Zellinien. Expressionsvektoren für diese Zellen enthalten üblicherweise (wenn nötig) einen Replikationsstartpunkt, einen Promotor, der vor dem zu exprimierenden Gen lokalisiert ist, gemeinsam mit allen notwendigen Ribosomenbindungsstellen, RNA-Splicing-Stelle, Polyadenylierungsstelle und transkriptionelle Terminations-Sequenzen.

Bei der Verwendung in Säugetierzellen stammen die Kontrollfunktionen auf den Expressions-Vektoren oftmals aus viralem Material. Beispielsweise stammen die lüblicherweise verwendeten Promotoren aus Polyoma-, Adenovirus 2, und besonders häufig aus Simian Virus 40 (SV 40). Die frühen und späten Promotoren des SV 40 sind besonders nützlich, da beide leicht aus dem Virus als Fragment zu erhalten sind, das auch noch die virale Replikationsstelle des SV 40 enthält. (Fiers et al., Nature 273, 113 (1978)). Auch können kleinere oder größere Fragmente des SV 40 verwendet werden, vorausgesetzt, sie enthalten die annähernd 250 bp lange Sequenz, die von der Hindlil Schnittstelle bis zur Bgil Schnittstelle in dem viralen Replikationsstartpunkt reicht. Außerdem ist es ebenfalls möglich und oft empfehlenswert, Promotoroder Kontroll-Sequenzen zu verwenden, die normalerweise mit den gewünschten Gensequenzen verknüpft sind, vorausgesetzt, diese Kontroll-Sequenzen sind kompatibel zu den Wirtszellsystemen.

Ein Replikationsstartpunkt kann entweder durch entsprechende Vektorkonstruktion vorgesehen werden, um einen exogenen Startpunkt einzubauen, beispielsweise aus SV 40 oder anderen viralen Quellen (z.B. Polyoma, Adeno, VSV, PBV, etc.) oder kann durch die chromosomalen Replikationsmechanismen der Wirtszelle vorgesehen werden. Wird der Vektor in das Wirtszellenchromosom integriert, reicht die zuletztgenannte Maßnahme meistens aus.

Insbesondere betrifft die Erfindung zur Replikation und phänotypischen Selektionen befähigte Expressionsvektoren, welche eine Expressionskontrollsequenz und eine für die Aminosäuresequenz von VAC kodierende DNA-Sequenz enthalten, wobei besagte DNA-Sequenz mitsamt Transkriptionsstartsignal und -terminationssignal sowie Translationsstartsignal und -stopsignal in besagtem Expressionsplasmid unter Regulation besagter Expressionskontrollsequenz so angeordnet ist, daß in einer mit besagtem Expressionsplasmid transformierten Wirtszelle VAC exprimiert wird.

Um eine effektive Expression zu erreichen, muß das VAC-Gen richtig (in "Phase") mit der Expressionskontrollsequenz angeordnet sein. Es ist vorteilhaft, die Expressionskontrollsequenz in den Bereich zwischen dem Haupt-mRNA-Start und dem ATG der Genkodiersequenz, welche natürlich mit dem Expressionskontrollsequenz verknüpft ist (z.B. die β -lac-Kodiersequenz bei Verwendung des β -lac-Promotors), mit dem VAC-Gen, welches vorzugsweise sein eigenes Translationsstartsignal (ATG) und Translationsstopsignal (z.B. TAG) mitbringt, zu verknüpfen. Dadurch wird eine effektive Transkription und Translation gewährleistet.

Beispielsweise wird ein Vektor, insbesondere pBR322, mit einer Restriktionsendonuklease geschnitten und, gegebenenfalls nach Modifikation des so gebildeten linearisierten Vektors, eine mit entsprechenden Restriktionsenden versehenen Expressionskontrollsequenz eingeführt. Die Expressionskontrollsequenz enthält am 3'-Ende (in Translationsrichtung) die Erkennungssequenz einer Restriktionsendonuclease, so daß der die Expressionskontrollsequenz bereits enthaltende Vektor mit besagtem Restriktionsenzym verdaut und das mit passenden Enden versehene VAC-Gen eingesetzt werden kann. Dabei entsteht ein Gemisch von zwei Hybridplasmiden, welche das Gen in richtiger bzw. in flascher Orientierung enthalten. Vorteilhaft ist es, den die Expressionskontrollsequenz bereits enthaltenden Vektor noch mit einer zweiten Restriktionsendonuclease innerhalb der Vektor-DNA zu spalten und in das entstandenen Vektor-Fragment das mit richtigen Enden versehene VAC-Gen einzusetzen. Alle Operationen am Vektor erfolgen vorzugsweise in einer Weise, daß die Funktion des Replicons und zumindest eines Markierungsgens nicht beeinträchtigt wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird ein von pBR322 abgeleiteter

Vektor, welcher eine Expressionskontrollsequenz, insbesondere diejenige vom Tryptophan-Operon (trp po), enthält, die am 3'-Ende (zwischen dem Haupt-mRNA-Start und dem ersten ATG) die Erkennungssequenz für eine, vorzugsweise kohäsive Enden bildende, Restriktionsendonuclease, z.B. EcoRI, trägt, mit der genannten Restriktionsendonuclease und im Vektor-DNA-Teil mit einer zweiten Restriktionsendonuclease, welche flache oder bevorzugt kohäsive Enden bildet, z.B. BamHI, verdaut, wonach der so linearisierte Vektor mit der entsprechende Enden aufweisenden VAC-DNA (z.B. mit einem EcoRI-Ende vor dem ATG-Start und einem BamHI-Ende nach dem Translationsstop-Codon) verknüpft wird. Die Verknüpfung erfolgt in bekannter Weise durch Paarung der komplementären (kohäsiven) Enden und Ligierung, z.B. mit T4-DNA-Ligase.

Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen auch in dem Expressionsplasmid pER103 (E. Rasti-Dworkin et al., Gene 21, 237-248 (1983) und EP-A-0.115-613 - hinterlegt bei der DSM unter der Nummer DSM 2773 am 20. Dezember 1983), in dem Plasmid parpER33 (EP-A-0.115-613) oder dem Plasmid pRH100 exprimiert werden, da diese Vektoren alle Regulationselemente enthalten, die zu einer hohen Expressionsrate der klonierten Gene führen.

Erfindungsgemäß wird als Expressionsvektor für das synthetische Protein Gen das Plasmid pRH100 verwendet, das den regulierbaren Tryptophanpromotor aus Serratia marcescens und eine artifizielle Ribosomenbindungsstelle enthält. Zur Herstellung des Expressionsplasmides pRH100 wurde das Plasmid pER103 (Eva Dworkin-Rastl et al., Gene 21 (1983) 237-248, EP-A-O.115-613) mit der Restriktionsendonuklease HindIII linearisiert und die Oligonukleotidsequenz

5' AGCTTAAAGATGAGCTCATCTTTA 3'.

3' ATTTCTACTCGAGTAGAAATTCGA 5'

eingefügt.

10

20

25

Die über den mRNA-Weg, aus genomischer DNA oder synthetisch gewonnene, mit entsprechenden (insbesondere EcoRI- und BamHI-) Enden versehene VAC-DNA kann vor dem Einbringen in ein Expressionsplasmid auch in einen Vektor, z.B. pBR322, kloniert werden, um größere Mengen an VAC-DNA, beispielsweise für die Sequenzanalyse, zu gewinnen. Die Isolierung der Klone, welche das Hybridplasmid enthalten, wird beispielsweise mit einer VAC-DNA spezifischen, radioaktiv-markierten Oligonucleotid-Probe (siehe oben) durchgeführt. Die Charakterisierung der VAC-DNA erfolgt beispielsweise nach dem Verfahren von Maxam und Gilbert (11).

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung werden Teilstücke der VAC-DNA synthetisiert. Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung von transformierten Wirtszellen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Wirtszelle mit einem Expressionsvektor, der eine von einer Expressionskontrollsequenz regulierte, für die Aminosäuresequenz von VAC kodierende DNA-Sequenz enthält, transformiert.

Geeignete Wirtszellen sind beispielsweise die oben genannten Mikroorganismen, wie Stämme von Saccharomyces cerevisiae, Bacillus subtilis und insbesondere Escherichia coli. Die Transformation mit dem erfindungsgemäßen Expressionsplasmiden erfolgt beispielsweise wie in der Literatur beschrieben, so für S. cerevisiae (12), B.subtilis (13) und E.coli (14). Die Isolierung der transformierten Wirtszellen erfolgt vorteilhaft aus einem selektiven Nährmedium, dem das Biocid zugesetzt wird, gegen welches das im Expressionsplasmid enthaltende Markierungs-Gen Resistenz verleiht. Wenn, wie bevorzugt, die Expressionsplasmide das amp^R-Gen enthalten, wird dem Nährmedium demgemäß Ampicillin zugesetzt. Zellen, welche das Expressionsplasmid nicht enthalten, werden in einem solchen Medium abgetötet.

Die Erfindung betrifft ebenfalls die auf dem genannten Weg erhältlichen transformierten Wirtszellen.

Die transformierten Wirtszellen können zur Herstellung von Verbindungen mit VAC-Aktivität verwendet werden. Das Verfahren zur Herstellung dieser Verbindung ist dadurch gekennzeichnet, daß die transformierten Wirtszellen kultiviert und das Produkt aus den Wirtszellen freigesetzt und isoliert wird.

Die Erfindung betrifft. daher vor allem ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen mit VAC-Aktivität und von Salzen solcher Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß mit einem Expressionsplasmid, welches eine von einer Expressionskontrollsequenz regulierte, für die Aminosäuresequenz von VAC kodierende DNA-Sequenz enthält, transformierte Wirtszellen in einem flüssigen Nährmedium, welches assimilierbare Kohlenstoff- und Stickstoffquellen enthält, kultiviert werden und das Produkt aus den Wirtszellen freigesetzt und isoliert wird, und, falls erforderlich, ein verfahrensgemäß erhältliches Produkt mit einem zur Aufspaftung der Disulfidbindungen geeigneten Reduktionsmittel versetzt und das erhältliche reduzierte Polypeptid gegebenenfalls mit einem zur Neuknüpfung von Disulfidbindungen geeigneten Oxidationsmittel behandelt wird, und gewünschtenfalls, eine erhältliche VAC-Verbindung in eine andere VAC-

Verbindung überführt wird, ein verfahrensgemäß erhältliches Gemisch von Verbindungen mit VAC-Aktivität in die einzelnen Komponenten aufgetrennt wird und/oder, gewünschtenfalls, ein erhaltenes Salz in das Polypeptid und ein erhaltenes Polypeptid in das entsprechende Salz desselben überführt wird.

Die vorliegende Erfindung betrifft insbesondere ein Verfahren zur Herstellung von VAC-Verbindungen.

Die Kultivierung der erfindungsgemäßen Transformierten Wirtszellen erfolgt in an sich bekannter Weise. So können für die Kultivierung der erfindungsgemäßen, transformierten Wirtsmikroorganismen verschiedene Kohlenstoffquellen verwendet werden. Beispiele bevorzugter Kohlenstoffquellen sind assimilierbare Kohlenhydrate, wie Glucose, Maltose, Mannit oder Lactose, oder ein Acetat, das entweder allein oder in geeigneten Gemischen verwendet werden kann. Geeignete Stickstoffquellen sind beispielsweise Aminosäuren, wie Casaminosäuren, Peptide und Proteine und ihre Abbauprodukte, wie Trypton, Pepton oder Fleischextrakte; weiterhin Hefeextrakte, Malzextrakt, wie auch Ammoniumsalze, z.B. Ammoniumchlorid, -sulfat oder -nitrat, die entweder allein oder in geeigneten Mischungen verwendet werden können. Anorganische Salze, die ebenfalls verwendet werden können, sind z.B. Sulfate, Chloride, Phosphate und Carbonate von Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium.

Weiterhin enthält das Medium z.B. wachstumsfördernde Substanzen, wie Spurenelemente, z.B. Eisen, Zink, Mangan und dergleichen, und vorzugsweise Substanzen, die einen Selektionsdruck ausüben und das Wachstum von Zellen, die das Expressionsplasmid verloren haben, verhindern. So wird dem Medium beispielsweise Ampicillin zugesetzt, wenn das Expressionsplasmid ein amp^R-Gen enthält. Ein solcher Zusatz von antibiotisch wirksamen Substanzen bewirkt auch, daß kontaminierende, Antibiotika-empfindliche Mikroorganismen abgetötet werden.

Die Kultivierungsbedingungen, wie Temperatur, pH-Wert des Mediums und Fermentationszeit, werden so ausgewählt, daß maximale VAC-Titer erhalten werden. So wird ein <u>E. coli-</u> oder ein Hefe-Stamm bevorzugt unter aeroben Bedingungen in submerser Kultur unter Schütteln oder Rühren bei einer Temperatur von etwa 20 bis 40°C, vorzugsweise etwa 30°C, und einem pH-Wert von 4 bis 9, (vorzugsweise etwa 30°C, und einem pH-Wert von 4 bis 9), vorzugsweise bei pH 7, während etwa 4 bis 20h, vorzugsweise 8 bis 12h, kultiviert. Dabei sammelt sich das Expressionsprodukt intrazellulär an.

Wenn die Zelldichte einen ausreichenden Wert erreicht hat, wird die Kultivierung abgebrochen und das Produkt. falls erforderlich, aus den Zellen des Mikroorganismus freigesetzt. Zu diesem Zeck werden die Zellen zerstört, z.B. durch Behandlung mit einem Detergens, wie SDS oder Triton, oder mit Lysozym oder einem gleichartig wirkenden Enzym lysiert. Alternativ oder zusätzlich kann man mechanische Kräfte, wie Scherkräfte (z.B. X-Presse, French-Presse, Dyno-Mill) oder Schütteln mit Glasperlen oder Aluminiumoxid, oder abwechselndes Einfrieren, z.B. in flüssigem Stickstoff, und Auftauen, z.B. auf 30° bis 40°C, sowie Ultraschall zum Brechen der Zellen anwenden. Die resultierende Mischung, die Proteine, Nucleinsäuren und andere Zellbestandteile enthält, wird nach der Zentrifugation in an sich bekannter Weise an Proteinen angereichert. So wird z.B. der größte Teil der Nicht-Protein-Bestandteile durch Polyäthylenimin-Behandlung abgetrennt und die Proteine einschließblich der VAC-Verbindungen z.B. durch Sättigen der Lösung mit Ammoniumsulfat oder mit anderen Salzen ausgefällt. Weitere Reingungsschritte umfassen beispielsweise chromatographische Verfahren, wie Ionenaustauschchromatographie. HPLC, Reverse-Phase-HPLC und dergleichen. So erfolgt die Auftrennung der Mischbestandteile durch Dialyse, nach Ladung mittels Gel- oder trägerfreier Elektrophorese, nach Molekülgröße mittels einer geeigneten Sephadex-Säule, durch Affinitätschromatographie, z.B. mit Antikörpern, insbesondere monoklonalen Antikörpern, oder mit Thrombin gekuppelt an einen geeigneten Träger zur Affinitätschromatographie, oder durch weitere, insbesondere aus der Literatur bekannte Verfahren.

Beispielsweise umfaßt die Isolierung der exprimierten VAC-Verbindungen die folgenden Stufen. Abtennung der Zellen aus der Kulturlösung mittels Zentrifugation; Herstellung eines Rohextraktes durch Zerstören der Zellen, z.B. durch Behandlung mit einem lysierenden Enzym und/oder abwechselndem Einfrieren und Wiederauftauen; Abzentrifugieren der unlöslichen Bestandteile; Ausfällen der DNA durch Zugabe von Polyäthylenimin; Fällung der Proteine durch Ammoniumsulfat; Affinitätschromatographie des gelösten Niederschlags an einer monoklonalen Anti-VAC-Antikörper-Säule; Entsalzung der so gewonnenen Lösung mittels Dialyse oder Chromatographie an Sephadex G25 oder Sephadex G10.

Weitere Reinigungsschritte schließen Gelfiltrationen an Sephadex G50 (oder G75) und Reverse-Phase-HPLC ein. Entsalzung wieder an Sephadex G25.

Zum Nachweis der VAC-Aktivität kann der Test mit Anti-VAC-Antikörpern (z.B. aus Kaninchen/Maus erhältliche, oder aus Hybridomazellen erhältliche monoklonale Antikörper) oder können die in der EPA 0 181 465 beschriebenen Tests herangezogen werden.

Wie bereits erwähnt, ist der alkalische Phosphatasepromotor besonders geeignet für die Expression der erfindungsgemäßen Proteine.

Das Gen für die alkalische Phosphatase (PhoA) aus E.coli unterliegt einer strengen Regulation. In

Gegenwart von Phosphat wird das Gen komplett abgeschaltet, bei Abwesenheit von Phosphat im Medium erfolgt Genexpression. H.Shuttleworth et al., Nucleic Acids Res. 14 (1986), p.8689 sowie C.N.Chang et al., Gene 44 (1986), pp.121-125 beschreiben die Nukleotidsequenz dieses Gens. Zur Konstruktion eines geeigneten Expressionsvektors wurde aus mehreren Oligonukleotiden die Promotorregion des PhoA Gens zusammengesetzt und in EcoRI-Clal geschnittenes pAT153 (Amersham) eingesetzt. Vor der ribosomalen Bindungsstelle wurde eine Xhol Stelle eingeführt. Die originale EcoRI Stelle wird beim Einligieren des synthetischen DNA-Fragmentes zerstört. Nach der ribosomalen Bindungsstelle wurde ein Translationsstart-ATG vorgesehen, dessen G das erste Nukleotid einer Sacl (= Sstl) Stelle ist. Der Expressionsvektor läßt sich durch Schnitt mit Sacl an dieser Stelle linearisieren und der 3 Überhang durch Behandlung mit DNA-Polymerase I - Klenow Fragment in Gegenwart von dGTP in ein gerades Ende überführen. Dadurch kann jedes beliebige Gen an dieser Stelle eingefügt werden, für korrekte Expression muß es mit der ersten Base der kodierenden Region beginnen.

Das HindIII-Sall Fragment des pAT-Anteils wurde entfernt und durch den alkalischen Phosphatase-Transkriptionsterminator ersetzt. Die originale Sall Stelle wurde zerstört. Dafür wurde sie vor dem Terminator zusammen mit der ebenfalls aus pAT153 deletierten BamHI Stelle wieder eingebracht.

Die Sequenz der synthetisch hergestellten DNA ist in Fig.15 abgebildet. Der resultierende Vektor wurde pRH284T genannt.

Zur Herstellung eines Vektors, der zur Expression von VAC-alfa geeignet ist, wurde in den pRH284T ein für VAC-alfa kodierendes DNA Molekül eingefügt. Hierzu wurde beispielsweise der cDNA Klon pP6/5 mit Bgill und Pstl geschnitten und das 980 bp lange Fragment isoliert, das den Hauptteil der kodierenden und ca. 200 bp 3'nichttranslatierte Region enthält. Mittels Oligonukleotiden wurde das fehlende 5'Ende der kodierenden REgion ersetzt. Dabei wurde durch zwei Mutationen (GGC → GGT, Gly-7 und ACT → ACC, Thr-8) gleichzeitig eine Kpnl-Schnittstelle in die VAC-cDNA eingeführt.

Die Oligonukleotide hatten folgendes Aussehen:

EBI-678

| EBI-677

5 1

5 GCACAGGTTCTCAGAGGTACCGTGACTGACTTCCCTGGATTTGATGAGCGGGCT
CGTGTCCAAGAGTCTCCATGGCACTGACTGAAGGGACCTAAACTACTCGCCCGA
EBI-680||

GATGCAGAAACTCTTCGGAAGGCTATGAAAGGCTTGGGCACAGATGAGGAGAGCCTACGTCTTTGAGAAGCCTTCCGATACTTTCCGAACCCGTGTCTACTCCTCTCG

EBI-

40

45

35

25

30.

| EBI-682

ATCCTGACTCTGTTGACATCCCGAAGTAATGCTCAGCGCCAGGAAATCTCTGCA 3

TAGGACTGAGACAACTGTAGGGCTTCATTACGAGTCGCGGTCCTTTAGAG

679||

EBI-681

Der so hergestellte Vektor wurde pRH291 genannt (Fig. 16).

Zur Expression von VAC-beta wurde vorzugsweise als Expressionsvektor das Plasmid pER103 verwendet (E.Rastl-Dworkin et al., Gene 21 (1983), 237-248). Der Vektor wurde mit HindIII linearisiert. Das 5'überhängende Ende wurde mit dATP und DNA-Polymerase I / Klenowfragment partiell eingefüllt, und der verbleibende Einzelstrangrest mit S1 Nuklease verdaut. Der Vektor wurde mit BamHI nachgeschnitten und das große Fragment isoliert (Fig.17). In den so vorbereiteten Vektor wurde das für VAC-beta kodierende DNA-Molekül ligiert. Hierzu wurde beispielsweise aus dem Klon pRH203 das 440 bp lange MaelII-BamHI Fragment isoliert, das die Codons 13 bis 157 enthält. Das fehlende 5'Ende wurde durch Oligonukleotide ergänzt:

EBI-307

5

25

- 5' CCATGGCTTGGTGGAAAGCTTGGATCGAACAGGAAGGT 3
- 3' GGTACCGAACCACCTTTCGAACCTAGCTTGTCCTTCCACAGTG 5' EBI-306

Dabei wurden für E.coli optimale Codons verwendet (zB. R.Grantham et al., Nucleic Acids Res. 8 (1980), 1893-1912). Dieser Codonaustausch resultierte in einer neuen Hindlll-Stelle bei Codon 5 bis 7. Nach dem Nachschnitt mit BamHI wurde das 5'terminale VAC-Fragment in den vorbereiteten pER103 Vektor ligiert. Der entstehende Vektor wurde pRH211 benannt. Um die für VAC-beta kodierende Region zu ergänzen, wurde aus dem Klon pRH201 das 1230 bp lange BamHI-SphI Fragment isoliert. Der ca. 200 bp lange pBR322 Abschnitt von BamHI bis SphI aus dem Plasmid pRH211 wurde entfernt und durch den entsprechenden VAC-cDNA Teil ersetzt. Es resultierte der Vektor pRH212. Das EcoRI-BamHI Fragment, das den Trp-Promotor (S.marcescens), die ribosomale Bindungsstelle und den synthetisch hergestellten Beginn des VAC-beta Gens enthält, wurde durch Sequenzieren überprüft. Der Nachweis des plasmidkodierten VAC-beta erfolgte im Maxizell-system (A.Sancar et al., J. Bacteriol. 137 (1979), pp.692-693.).

Besonders bevorzugt für die Expression des VAC-beta ist die Konstruktion eines Expressionsvektors ausgehend von pRH284T. Hierzu wurde in den Expressionsvektor in geeigneter Weise das für VAC-beta kodierende Insert ligiert. Als Ausgangsmaterial für dieses Insert kann beispielsweise der Vektor pRH212 dienen:

Der Expressionsvektor pRH284T wrude mit Sacl linearisiert und die 3 überhängenden Ende mit DNA-Polymerase I / Klenowfragment und dGTP in gerade Enden übergeführt. Der Vektor wurde mit Sall nachgeschnitten, und das große Fragment isoliert. Das HindlII-Sall Insert des Klons pRH212 wurde isoliert. Das Oligonukleotidpaar

5' GCTTGGTGGAA 3' EBI-684

3' CGAACCACCTTTCGA 5' EBI-685 .

wurde mit dem VAC-beta Insert und dem vorbereiteten pRH284T ligiert. E.coli HB101 wurde mit der Ligaselösung transformiert. Der resultierende Klon wurde pRH292 benannt (Fig.18).

Da in den Expressionsvektoren pRH291 (VAC-alpha) und pRH292 (VAC-beta) das Tetracyclinresistenzgen vom Promotor bis zur Sall-Stelle deletiert worden ist, können diese Vekoren keine Tetracyclinresistenz vermitteln. Tetracylin-resistente Expressionsvektoren erhält man beispielsweise durch die Konstruktion nach dem Schema in Fig. 36. VAC-alpha und VAC-beta cDNA weisen jeweils in der 3' nicht translatierten Region eine Sphl Stelle auf. Im beta-Lactamase Gen des Vektors findet sich eine Pvul Stelle. Beide Erkennungssequenzen sind singulär. Daher kann durch Schnitt mit Pvul und SpHI ein Teil des beta-Lactamase-Gens, der phoA-Promotor und die den gesamten kodierenden Teil der VAC-alpha oder -beta plus etwas 3' nicht translatierter cDNA aus den beiden Expressionsvektoren freigesetzt werden. Andererseits kann aus dem Plasmid pAT153 durch Schnitt mit Pvul und EcoRl der Rest des beta-Lactamase Gens, der Replikationsursprung und das gesamte Tetracyclinresistenzgen inklusive des Promotors freigesetzt werden. Werden die Sphl- bzw. EcoRl Enden durch enzymatische Behandlung gerade gemacht, erhält man hier kompatible Enden. Werden nun Vektor-Fragment und das VAC-alpha oder VAC-beta cDNA enthaltende Fragment ligiert, entstehen Expressionsvektoren, die das komplette Tetracyclin enthalten: pGN25 (VAC alpha), pGN26 (VAC-beta).

Kompetente Wirtsorganismen, beispielsweise E.coli, besonders bevorzugt E.coli HB101 wurden mit den so hergestellten Expressionsvektoren transformiert und in geeigneten Medien kultiviert.

Ein für die Expression von VAC-alfa und VAC-beta gut geeignetes Medium sei im folgenden mit seinen Komponenten angeführt.

0,2 - 2,0 g/I (NH₄)₂HPO₄

0,1 - 1,5 g/l K2HPO4.3H2O

0,1 - 5 g/l KCl

0,1 - 10 g/l NaCl

0 - 5 g/l NH₄Cl

0,1 - 5 g/l MgSO4.7H2O

0,001 - 0,1 g/l CaCl2

1 - 50 mg/l Thiamin.HCl

0,5 - 100 mg/l (NH₄)₂Fe(SO₄)₂.6H₂O

- 0,1 5 mg/l AlCl₃.6H₂O
- 0,1 10 mg/l CoCl2.6H2O
- 0,2 5 mg/l KCr(SO₄)₂.12H₂O
- 0,1 5 mg/l CuSO₄.5H₂O
- 5 0,05 1 mg/l H₃BO₃
 - 0,1 5 mg/l MnSO4.H2O
 - 0,1 5 mg/l NiSO4.6H2O
 - 0.1 5 mg/l Na₂MoO₄.2H₂O
 - 0,1 5 mg/l ZnSO4.7H2O
- 10 30 g/l Caseinhydrolysat (Merck Art.# 2238)
 - 0 100 g/l Caseinhydrolysat (Sigma C9386)
 - 0,10 1 mg/1 Cystein
 - 0 10 g/l Hefeextrakt (Difco)
 - 0 2 g/l Citronensäure
- 15 0 50 g/l Glucose (Start)
 - 5 50 g/l Glucose (Zufütterung während der Fermentation Besonders geeignet ist das Medium der Zusammensetzung:

20

Medien: 1) Vorkultur

10 g/i Trypton

5 g/l Hefeextrakt

25 4 g/l Glucose

9 g/l Na₂HPO₄.2H₂O

1 g/l NH₄Cl

1 g/l KCl

1 ml/l 1M MgSO₄.7H₂O

3a. 100 mg/l Ampicillin

Start-pH = 7.2

35 2) Hauptkultur

0,68 g/l (NH₄)₂HPO₄

0,62 g/l K2HPO4.3H2O

2,33 g/I KCI

40 0,5 g/l NaCl

0,53 g/l NH₄Cl

1,23 g/l MgSO4.7H2O

0,011 g/l CaCl₂

10 mg/l Thiamin.HCl

45 3,92 mg/l (NH₄)₂Fe(SO₄)₂.6H₂O

0,72 mg/l AlCl₃.6H₂O

0,71 mg/l CoCl₂.6H₂O

1,5 mg/l KCr(SO₄)₂.12H₂O

0,75 mg/l CuSO4.5H2O

50 0,19 mg/l H₃BO₃

0,51 mg/l MnSO4.H2O

0,79 mg/l NiSO4.6H2O

0,73 mg/l Na₂MoO₄.2H₂O

0,86 mg/l ZnSO4.7H2O

55 21 g/l Caseinhydrolysat (Merck Art.# 2238)

25 g/l Caseinhydrolysat (Sigma C9386)

100 mg/l Cystein

2 g/l Hefeextrakt

1 g/l Citronensäure

11 g/l Glucose.H2O (Start bzw. Feed)

Zur Fermentation wurde beispielsweise das Vorkulturmedium mit E.coli, transformiert mit dem entsprechenden Expressionsvektor, angeimpft und unter Rühren und Sauerstoffzufuhr inkubiert. Ein Teil dieser Vorkultur wurde dann in einen Fermenter mit dem Hauptkulturmedium überführt und unter Rühren und Belüften kultiviert. Während der Fermentationszeit wurde die Glucosekonzentration und der Sauerstoffpartialdruck beobachtet und entsprechend optimiert. Nach etwa 20 Stunden Fermentationszeit wurde der Ansatz abgekühlt, das Nährmedium von der Biomasse abgetrennt und eingefroren.

Der Nachweis der exprimierten Proteine erfolgte beispielsweise durch Western Blot. Das Ergebnis ist in Fig. 19 weitergegeben.

"+Phosphat" ist die Kontrolle ohne Expression, "-Phosphat" zeigt die Expression von VAC-alfa (Klon . HB101/pRH291) bzw. VAC-beta (Klon HB101/pRH292) Protein unter der Kontrolle des alkalischen Phosphatase Promotors. Sowohl VAC-alfa als auch VAC-beta Protein sind bereits auf dem gefärbten Gel zu erkennen. Die gebildete Menge an VAC-Proteinen beträgt überraschenderweise mindestens 20 mg/l/OD600nm Bakterienkultur.

Der Western Blot zeigt deutlich die angefärbte VAC-alfa Bande. Zusätzlich sind einige Proteine niedrigeren Molekulargewichts im Bereich bis 30 kD erkennbar, die möglicherweise durch proteolytische Spaltung am N-und/oder C-Terminus des VAC-alfa Proteins entstanden sind. Auffällig ist außerdem ein durch das Antiserum erkanntes Protein im Bereich kleiner 20 kD, das ein durch Proteolyse entstandenes Halbmolekül des VAC-alfa Proteins darstellen könnte. Überraschenderweise wurde auch VAC-beta durch Anti-VAC-Antiserum erkannt. Da diese Bande wesentlich schwächer als die VAC-alfa Bande gefärbt ist, andererseits aber die VAC-beta Bande im Coomassie Blau gefärbten Gel in ihrer Intensität dem VAC-alfa entspricht, ist daraus zu schließen, daß die Erkennung des VAC-beta Proteins durch das Anti-VAC-Antiserum wesentlich schlechter als jene des VAC-alfa Proteins erfolgt.

Zur Isolierung und Reinigung der exprimierten Proteine wurde die gefrorene Biomasse in einem geeigneten Lyse-Puffer suspendiert. Die Zellen wurden anschließend mechanisch, beispielsweise durch eine Manton-Gaulin Presse zerstört. Nach Zugabe eines Fällungsmittels für Nicht-Protein-Bestandteile, wie Polyethylenimin, wurden die festen Bestandteile beispielsweise durch Zentrifugation entfernt. Nach Ausfällung der Proteine, vorzugsweise durch Ammoniumsulfatfraktionierung, Auflösung des Präzipitates, Entfernung des Fällungsmittels und Klärung der Lösung wurde der so erhaltene Extrakt verschiedenen chromatographischen Reinigungsschritten unterworfen. Anstelle der Ausfällung der Proteine läßt sich der rohe VAC-Extrakt auch durch eine chromatographische Vorreinigung soweit reinigen, daß er anschließend einem Reinigungszyklus unterworfen werden kann. Als geeignetes Säulenmaterial für die Vorreinigung hat sich beispielsweise SiO₂ herausgestellt, doch sind auch andere Materialien mit ähnlichen Eigenschaften geeignet. Erfindungsgemäß wurde Silica Catalyst, Carrier, Grade 953 W der Firma Grace verwendet.

Ein für die Reinigung der erfindungsgemäßen Proteine geeigneter chromatographischer Reinigungszyklus bestand beispielsweise aus einer DEAE-Fast-Flow-Sepharose-, einer Sephacryl S-200 High Resolution- und einer Q-Sepharose-Fast-Flow-Chromatographie. Die Reinheit der so erhältlichen erfindungsgemäßen Proteine wurde mittels SDS-PAGE, Western Blot, Gelpermeations HPLC, Reverse HPLC und isoelektrischer Fokussierung bestimmt.

Die für sämtliche Kultivierungs-, Isolierungs- und Reinigungsschritte erforderlichen einzuhaltenden Parameter wie Temperatur, Mengenverhältnisse, Reihenfolge der einzelnen Schritte, pH-Werte, besondere Reagentien etc. sind dem Fachmann bestens bekannt. Die unten angegebenen Beispiele können, falls gewünscht, in geeigneter, dem Fachmann bekannter Weise abgewandelt werden.

Von besonderer Bedeutung ist die Frage, ob ein durch gentechnische Methoden hergestelltes VAC-Protein, im folgenden kurz r-VAC genannt, mit dem aus natürlichem Material erhältlichen VAC-Protein (s. EPA 0 181 465), im folgenden VAC genannt, identisch ist; identisch sowohl in seiner Struktur als auch in seinen biologischen Eigenschaften.

Zur Beantwortung dieser Fragen wurden folgende Methoden verwendet:

- 1. Gelpermeations-HPLC
- 2. Reverse Phase HPLC
- 3. N-terminale Sequenzierung
- 4. Tryptische Peptid Karte
- SDS-Geleiektrophorese
- 6. Western Blot
- 7. Isoelektrische Fokussierung

Die Gelpermeations-HPLC weist für VAC ein Molekulargewicht von 34.000, für r-VAC von 33.000 auf, was innerhalb der Genauigkeit der Methode als gleichwertig zu betrachten ist. Es ist zu beachten, daß die

50

verwendete Säule streng genommen nicht nach dem Molekulargewicht sondern nach der Molekülgröße differenziert.

Bei der Reverse Phase HPLC eluieren beide Proteine nach einer Retentionszeit von etwa 29 Minuten.

Die N-terminale Sequenzierung des r-VAC bis zur Aminosäure 39 ergab 100%ige Übereinstimmung mit der erwarteten Sequenz. N-terminales Methionin, oft bei gentechnisch hergestellten Proteinen zusätzlich anzutreffen, konnte überraschenderweise nicht nachgewiesen werden. Wie zu erwarten war, liegt der N-Terminus des r-VAC unblockiert vor.

Bei dem Vergleich der tryptischen Fragmentierung ergab sich ein praktisch identisches Peptidmuster.

Auch der Vergleich der beiden Proteine mittels SDS-PAGE zeigte praktisch gleichartiges Verhalten. Beide beinhalten dimere Formen, die offensichtlich über Disulfidbrücken gebunden sind und mit Dithiothreitol reduziert werden können.

Ebenso bestätigte der immunologische Vergleich durch Western Blot die Identität der beiden Proteine. Der bei der Ermittlung des isoelektrischen Punktes festzustellende Unterschied von +0,1 pH-Einheiten bei r-VAC läßt sich durch den freien N-Terminus erklären.

Zur Überprüfung der biologischen Aktivität des r-VAC wurden verschiedene Koagulationstest durchgeführt und die Ergebnisse mit denen verglichen, die mit VAC aus natürlichem Material erhalten wurden. Alle durchgeführten Tests, der modifizierte Prothrombin Zeit Test, ebenso wie der Thrombin Test, ebenso wie die Faktor X_a-Generation in Gewebefaktor-aktiviertem Plasma belegen eindeutig, daß r-VAC biologische Aktivität aufweist, und daß diese nicht zu unterscheiden ist von der des VAC aus natürlichem Material.

Die aus der cDNA abgeleiteten Aminosäuresequenz für VAC β zeigt eine 54% Homologie zu VAC- α . Aufgrund dieses Befundes wurden einige biologische Aktivitäten von VAC- β mit denen von VAC- α verglichen.

- 1. Der Effekt von VAC- α und VAC- β auf die Prothrombinase-Aktivität: Fig. 47 zeigt, daß beide Proteine VAC- α und VAC- β den gleichen inhibitorischen Effekt auf die Prothrombinase-Aktivität ausüben, was den bleichen Mechanismus für die Koagulationsinhibitation vermuten läßt.
- 2. Phospholipase Inhibitationsaktivität: wie bereits erwähnt, lassen sich VAC- α aufgrund ihrer Primärstruktur und VAC- β in die Familie der Amexine einordnen. (Gusow, M.J. (1987) Febsletters 203, 99-103). Einige andere Mitglieder dieser Familie, z.B. Calpactin I und II haben sich als Phospholipase Inhibitoren herausgestellt. Ihre Aktivität beruht auf einer Calcium-abhängigen Bindung an die Phospholipide wodurch sie den Angriff der Phospholipase auf ihr Substrat blockieren (Davidson et al. (1987) J. Biol. Chem. 262, 1698-1705.

Da nun VAC-α und VAC-β Calcium-abhängig an Phospholipide binden, wurde überprüft, ob die beiden Proteine ebenso auch mögliche Antiphospholipase-Aktivitäten aufweisen. Ein Testverfahren mit ³-H-Ölsäure markiertem E.coli wurde hierzu verwendet.

Die Figuren 48 und 49 zeigen, daß sowohl VAC-α als auch VAC-β Phospholipase A₂ Aktivität inhibieren. Weiterhin sind beide Proteine unter den gewähelten Bedingungen gleich aktiv. 50% Inhibition wurde bei ca. 65 mM VAC-α oder VAC-β beobachtet. Verminderung der Substrat Konzentration auf die Hälfte resultierte in einer Reduzierung der ID₅₀ von VAC auf die Hälfte. Dies ist ein Hinweis darauf, daß VAC auf der Substratebene agiert. Folglich findet VAC wahrscheinlich an die Phospholipidmembranen und inhibiert hierdurch die Phospholipase Aktivität.

Calpactin I bindet an Phospholipidmembranen auf dem mikromolaren Ca ** Level (Drust, D.S. & Cremitz, C.E. (1988) Nature 331, 88-91). Daher wurde untersucht, ob VAC in der Lage ist, Phospholipase-Aktivität bei geringer Calcium Konzentration zu inhibtieren. Da die pankreatische Phospholipase A2 bei Ca ** Konzentrationen unter 50 mM inaktiv war, was das die niedrigste verwendete Konzentration. Die Figuren 50 und 51 zeigen die Calcium-Abhängigkeit der VAC induzierten Inhibition der Phospholipase Aktivität. Bei allen Ca ** Konzentrationen zeigte sowohl VAC- α als auch VAC- β Inhibitor-Aktivitäten. Doch scheint ein funktioneller Unterschied zwischen VAC- α als auch VAC- β Inhibitor-Aktivitäten. Doch scheint ein funktioneller Unterschied zwischen VAC- α und VAC- β zu bestehen. Bei der niedrigsten Ca ** -Konzentration war VAC- β signifikant aktiver als VAC- α . Dies könnte implizieren, daß VAC- β weniger Ca ** zur Membranbindung benötigt.

Verfahrensgemäß erhältliche VAC-Proteine können in an sich bekannter Weise in andere VAC-Proteine (Peptide) überführt werden.

Untersuchungen haben gezeigt, daß Disulfidbrücken für die gerinnungshemmende Aktivität von natürlichem VAC ohne Bedeutung ist. Je nach Wahl der Wirtszelle kann nicht ausgeschlossen werden, daß eine Verknüpfung der Cystein-Reste im primären Translationsprodukt unter Bildung von Disulfidbrücken in einer Weise erfolgt, die sich vom natürlich ablaufenden Vorgang unterscheidet. Es ist möglich, daß die sich einstellende "falsche" Tertiärstruktur des Produktes eine Verminderung oder sogar den Verlust, evtl. aber auch eine Verbesserung, der wertvollen pharmakologischen Eigenschaften, insbesondere der gerinnung-

shemmenden Aktivität, zur Folge hat, was sich mit Hilfe der oben genannten VAC-Assays feststellen läßt. In einem solchen Fall ist es gegebenenfalls zweckmäßig, die Disulfidbindungen mit einem geeigneten Reduktionsmittel zu spalten und das reduzierte Polypeptid zur Neuknüpfung der Disulfidbindungen mit einem geeigneten Oxidationsmittel zu behandeln: Anhand der VAC-Aktivität des gebildeten Produktes läßt sich feststellen, ob die gewählten Bedingungen (Reduktions-und/oder Oxidationsmittel) zur gewünschten Steigerung der biologischen Aktivität geführt haben oder ob die Bedingungen in bekannter Weise modifiziert werden müssen.

Zur Aufspaltung von Disulfidbrücken geeignete Reduktionsmittel sind beispielsweise Thiol-Verbindungen, wie Thiophenol, 4-Nitrothiophenol, 1,4-Butandithiol und insbesondere 1,4-Dithiothreit.

Die Reduktion wird vorteilhaft in einem wäßrig-alkalischen Medium, beispielsweise in der verdünnten wässrigen Lösung eines Alkalimetallhydroxids, z.B., Natriumhydroxid, Alkalimetallcarbonats, z.B. Natriumcarbonats, oder einer organischen Base, insbesondere eines Triniederalkylamins, z.B. Triäthylamin, bei Raumtemperatur durchgeführt.

Oxidationsmittel, welche zur Neuknüpfung von Disulfidbindungen in den reduzierten Polypeptiden geeignet sind, sind beispielsweise Luftsauerstoff, welcher durch eine wässrige Lösung des Polypeptids, der gegebenenfalls eine katalytische Menge eines Übergangsmetallsalzes, z.B. Eisen-(III)-sulfat, Eisen-(III)-chlorid oder Kupfer-(II)-sulfat, beigefügt wurde, geleitet wird; Jod, auch in Form des Kaliumjodid-Adduktes KJ₃, welches vorzugsweise in alkoholischer, z.B. methanolischer, oder wässrig-alkoholischer, z.B. wässrigmethanolischer Lösung eingesetzt wird; Kaliumhexacyanoferrat-(III) in wässriger Lösung; 1,2-Dijodäthan oder Azodicarbonsäuredimethylester oder -diäthylester, welche in Wasser oder in elner Mischung bestehend aus Wasser und einem mit Wasser mischbaren Alkohol, z.B. Methanol, zur Reaktion gebracht werden. Die Oxidation wird insbesondere bei Raumtemperatur ausgeführt.

Die Abtrennung der Reagentien, insbesondere der Salze und der Oxidations- bzw. der Reduktionsmittel und ihrer Folgeprodukte, von der gewünschten VAC-Verbindung erfolgt nach an sich bekannten Methoden, beispielsweise durch Molekulargewichtsfiltration, z.B. an Sephadex oder Biogel.

Ein verfahrensgemäß erhältliches Gemisch von Verbindungen mit VAC-Aktivität kann in an sich bekannter Weise in die einzelnen Komponenten aufgetrennt werden. Geeignete Trennverfahren sind beispielsweise chromatographische Verfahren, z.B. Adsorptions-Chromatographie, lonenaustauschchromatographie, HPLC oder Reverse-Phase HPLC, ferner multiplikative Verteilung oder elektrophoretische Methoden, z.B. Elektrophorese an Celluloseacetat oder Gelelektrophorese, insbesondere Polyacrylamid- Gelelektrophorese ("PAGE").

Die erfindungsgemäß herstellbaren Verbindungen können nicht nur in freier Form. sondern auch in Form ihrer Salze, insbesondere ihrer pharmazeutisch annehmbaren Salze, vorliegen. Da sie mehrere Aminosäurereste mit freien Aminogruppen enthalten, können die erfindungsgemäßen Verbindungen z.B. in Form von Säureadditionssalzen vorliegen. Als Säureadditionssalze kommen insbesondere physiologisch verträgliche Salze mit üblichen, therapeutisch anwendbaren Säuren in Betracht; als anorganische Säuren sind die Halogenwasserstoffsäuren, wie die Chlorwasserstoffsäure, aber auch Schwefelsäure und Phosphorbzw. Pyrophosphorsäure zu nennen; als organische Säuren sind in erster Linie Sulfonsäuren, wie die Benzol- oder p-Toluosulfonsäure oder Niederalkansulfonsäuren, wie Methansulfonsäure, sowie Carbonsäuren, wie Essigsäuren, Milchsäure, Palmitin-und Siearinsäure, Äpfelsäure, Weinsäure, Ascorbinsäure und Citronensäure geeignet. Da die VAC-Verbindungen auch Aminosäurereste mit freien Carboxylgruppen enthalten, können sie auch als Metallsalz, insbesondere als Alkalimetall- oder Erdalkalimetallsalz, z.B. Natrium-, Calcium- oder Magnesiumsalz, oder auch als Ammoniumsalz, abgeleitet von Ammoniak oder einer physiologisch verträglichen, organischen stickstoffhaltigen Base, vorliegen. Da sie aber zugleich freie Carboxylgruppen und freie Aminogruppen enthalten, können sie auch als innere Salz vorliegen.

Je nach Arbeitsweise erhält man die erfindungsgemäßen Verbindungen in freier Form, in Form von Säureadditionssalzen oder Salzen mit Basen. Aus den Säureadditionssalzen und den Salzen mit Basen können in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Einstellen des pH-Wertes auf den isoelektrischen Punkt, die freien Verbindungen gewonnen werden. Von letzteren wiederum lassen sich durch Umsetzen mit Säuren bzw. Basen, z.B. mit solchen, die die oben genannten Salze bilden, und Eindampfen oder Lyophilisieren therapeutisch annehmbare Säureadditionssalze bzw. Salze mit Basen gewinnen.

Die Eigenschaft von Antikörpern, spezifische Antigene zu binden, findet außerhalb des Körpers praktische Anwendung bei der qualitativen und quantitativen Bestimmung (Immuno-Assay) und bei der Reinigung der Antigene (Immunoaffinitätschromatographie). Serum immunisierter Tiere enthält normalerweise eine Vielzahl verschiedener Antikörper, die mit dem gleichen Antigen an verschiedenen Bindungsstellen mit verschiedener Affinität reagieren, dazu aber auch Antikörper gegen andere Antigene, die die früheren Erfahrungen des Individuums widerspiegeln. Die erfolgreiche Anwendung von Antikörpern zur Bestimmung und Reinigung von Antigenen erfordert aber hohe Spezifität und Reproduzierbarkeit:

Homogene Antikörper, die diese Anforderung erfüllen, sind durch die von Köhler und Milstein (17) beschriebene Hybridoma-Technik zugänglich geworden. Prinzipiell besteht die Technik darin, daß Antikörper ausscheidende B-Lymphozyten, z.B. aus der Milz, immunisierter Tiere mit Tumorzellen verschmolzen ("fusioniert") werden. Die gebildeten Hybridoma-Zellen kombinieren die Fähigkeit zur unbegrenzten Vermehrung durch Teilung mit der Fähigkeit, einen einheitlichen Typ Antikörper zu bilden und auszuscheiden. Durch Kultivierung in einem selektiven Medium, in dem nicht fusionierte Tumorzellen absterben, Hybridoma-Zellen sich aber vermehren, und durch geeignete Manipulationen können Klone, d.h. Zellpopulationen, die sich von einer einzigen Hybridoma-Zelle ableiten und genetisch identisch sind, gewonnen und kultiviert und die durch die Zellen produzierten monoklonalen Antikörper isoliert werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft monoklonale Antikörper gegen VAC, Hybridomazellen, die solche Antikörper produzieren und Verfahren zu ihrer Herstellung. Bevorzugt sind Hybridomazellinien und die von diesen ausgeschiedenen monoklonalen Antikörper, die spezifisch mit VAC reagieren. Das Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Anti-VAC-α und Anti-VAC-β-Antikörpern ist dadurch gekennzeichnet, daß man Mäuse mit VAC immunisiert, B-Lymphozyten derart immunisierter Tiere mit Myelomazellen fusioniert, die gebildeten Hybridomazellen kloniert, dann in vitro oder durch Injektion in Mäusen kultiviert und aus den Kulturen Antikörper isoliert.

Die Erfindung betrifft ferner Immuno-Affinitätschromatographie-Säulen und Test-Kits für Immunoassays, die diese Antikörper enthalten.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden Mäuse, z.B. Balb/c-Mäuse, auf an sich bekannte Weise immunisiert. In einer bevorzugten Ausführungsform wird VAC etwa wöchentlich oder auch in größeren Abständen während mehreren Wochen, beispielsweise 5 bis 12 Wochen, injiziert, bis sich eine genügende Zahl Antikörper-produzierender B-Lymphozyten gebildet hat.

Zur Steigerung der Immunogenität des eingesetzten VAC wurde es an stark immunogene Träger wie beispielsweise heterologes Albumin oder "keyhole limpet hemocyanin" (KLH) gekoppelt. Bevorzugt wurden verschiedene VAC/KLH Präparationen eingesetzt, wobei nach einem Immunisierungsschema so lange immunisiert wurde, bis sich genügend Antikörper-produzierende Zellen gebildet hatten, beispielsweise bis zu ca. 40 Wochen. B-Lymphozyten enthaltende Organe, z. B. Milzzellen, der immunisierten Mäuse werden entnommen und mit solchen Myelomazellen fusioniert, die aufgrund einer Mutation in einem selektiven Kulturmedium nicht wachsen. Solche Myelomazellen sind bekannt und sind beispielsweise jene mit der Bezeichnung X63-Ag8, X73-Ag8.6.5.3, MPC-11, NS1-Ag4/1, MOPC-21 NS/1 oder SP 2/0. In einer bevorzugten Ausführungsform werden Milzzellen immunisierter Mäuse mit Myelomazellen der Zell-Linie X63-Ag8.6.5.3 fusioniert.

Die Fusion wird nach an sich bekannten Verfahren durch Mischen der B-Lymphozyten und der Myelomazellen unter Zugabe eines Zellfusionsagen, wie Polyethylenglykol, Sendai-Virus, Calciumchlorid oder Lysolecithin durchgeführt. Vorzugsweise wird in Gegenwart von Polyethylenglykol, beispielsweise mit einem Molekulargewicht zwischen 1000 und 4000, fusioniert.

Nach der Fusion werden die entstandenen Hybride nach einem an sich bekannten Verfahren in einem selektiven Kulturmedium, das mit Hypoxanthin, Aminopterin und Thymidin (HAT-Medium) komplementiert ist, kultiviert. Nicht fusionierte Myelomazellen können in diesem Medium nicht wachsen und sterben ebenso wie normale Lymphozyten.

Die Überstände der Hybridoma-Kulturen können mit an sich bekannten Verfahren auf ihren Gehalt an spezifischen Antikörpern geprüft werden, beispielsweise mit Radio-Immunoassay, ELISA oder Agglutinierung. Dabei wird überraschenderweise festgestellt, daß mit dem beschriebenen Verfahren Hybridoma-Zellen gewonnen werden können, die Antikörper spezifisch gegen VAC ausscheiden. Die Hybridomazellen, die Antikörper der gewünschten Spezifität produzieren, werden aus dem aus der Fusionierung hervorgegangenen Gemisch verschiedenster Hybridomazellen durch Klonieren herausselektioniert. Dazu werden nach einem an sich bekannten Verfahren, das "limiting dilution" genannt wird, Kulturen ausgehend von einer einzigen wachsenden Zelle angesetzt.

Zur Massenproduktion werden die Hybridoma-Zellklone, die Antikörper der gewünschten Spezifität produzieren, entweder in an sich bekannten Medien in vitro kultiviert oder zur Vermehrung in Mäuse injiziert. In einer bevorzugten Ausführungsform werden Hybridomazellen in mit Pristan vorbehandelte Mäuse injiziert, Aszites-Flüssigkeit entnommen und daraus durch Fällung mit Ammoniumsulfat-Lösung Antikörper isoliert.

Die mit Hilfe dieser Hybridomazellen gewonnenen VAC spezifischen Antikörper können auf an sich bekannte Weise für die Herstellung von Immuno-Affinitätschromatographie- Säulen verwendet werden. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird ein geeignetes Trägermaterial (suspendiert in einer Pufferlösung) mit einer Antikörper-Lösung versetzt, ungebundene Anteile werden anschließend ausgewaschen und unbesetzte Stellen des Trägermaterials blockiert.

Die mit Hilfe der Hybridomazellen gewonnenen VAC spezifischen Antikörper können auf an sich bekannte Weise für die Herstellung von Test-Kits verwendet werden. Diese Test-Kits können auf verschiedenen Methoden beruhen, beispielsweise auf Radio-Immuno-Assay, Latex-Agglutinierung, Tüpfel-Tests, Kompettive oder Sandwich-Radio-Immunoassay, Enzym-Immunoassay, Immuno-Fluoreszenz oder immunochemischen Enzym-Tests. Solche Kits können neben gewöhnlichen Antikörpern verschiedener Herkunft Antikörper-Konjugate mit Enzymen oder Fluoreszenzträgern enthalten, dazu VAC markiert mit radioaktiven Isotopen wie J¹²⁵, oder konjugiert mit Enzymen, beispielsweise mit Meerrettich-Peroxidase oder alkalischer Phosphatase, ferner Enzymsubstrate, geeignete Puffer, Gele, Latex, Polystyrol oder andere Füllmaterialien und Träger.

Die gemäß der vorliegenden Erfindung erhältlichen bekannten Proteine (Peptide) weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf und können prophylaktisch oder insbesondere therapeutisch angewendet werden.

Die erfindungsgemäßen neuen VAC Verbindungen können daher in Analogie zu natürlichen VAC zur Therapie und Prophylaxe von Thrombosen und Thromboembolien, einschließlich zur Prophylaxe von postoperativen Thrombosen, zur akuten Schock-Therapie (z. B. bei septischem oder polytraumatischem Schock), zur Therapie von Verbrauchskoagulopathien, bei Hämodialysen, Hämoseparationen, Blutkonserven und im extrakorporalen Kreislauf verwendet werden.

Die Erfindung betrifft ebenfalls pharmazeutische Zusammensetzungen, welche wenigstens eine der erfindungsgemäßen Verbindungen oder deren pharmazeutisch annehmbaren Salze, gegebenenfalls zusammen mit einem pharmazeutisch annehmbaren Träger und/oder Hilfsstoffen, enthalten. Diese Zusammensetzungen können insbesondere bei den oben angegebenen Indikationen Verwendung finden, wenn sie z. B. parenteral, wie intravenös, intracutan, subcutan oder intramuskulär, oder topisch verabreicht werden.

Die Erfindung betrifft ebenfalls die Verwendung der erfingungsgemäßen neuen Verbindungen und diese enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen für die prophylaktische und therapeutische Behandlung des menschlichen und tierischen Körpers, insbesondere bei den oben angegebenen Krankheitsbildern, in erster Linie zur Hemmung der Gerinnung des Blutes innerhalb und außerhalb des menschlichen und tierischen Körpers.

Die Dosierung hängt in erster Linie von der spezifischen Verabreichungsform und vom Zweck der Therapie bzw. Prophylaxe ab. Die Größe der Einzeldosen sowie das Verabreichungsschema kann am besten anhand einer individuellen Beurteilung des jeweiligen Krankheitsfalles bestimmt werden: die dazu erforderlichen Methoden zur Bestimmung von relevanten Blutfaktoren sind dem Fachmann geläufig. Im Normalfall liegt bei einer Injektion die therapeutisch wirksame Menge der erfindungsgemäßen Verbindungen im Dosisbereich von etwa 0,005 bis etwa 0,1 mg/kg Körpergewicht. Bevorzugt wird der Bereich von etwa 0,01 bis etwa 0,05 mig/kg Körpergewicht. Die Verabreichung erfolgt durch intravenöse, intramuskuläre oder subcutane Injektion. Dementsprechend enthalten pharmazeutische Präparate zur parenteralen Verabreichung in Einzeldosis-Form in Abhängigkeit von der Applikationsart pro Dosis etwa 0,4 bis etwa 7,5 mg der erfindungsgemäßen Verbindung. Neben dem Wirkstoff enthalten diese pharmazeutischen Zusammensetzungen üblicherweise noch einen Puffer, z. B. einen Phosphatpuffer der den pH-Wert zwischen etwa 3,5 und 7 halten soll, und ferner Natriumchlorid, Mannit oder Sorbit zur Einstellung der Isotonie. Sie können in gefriergetrockneter oder gelöster Form vorliegen, wobei Lösungen ein antibakteriell wirkendes Konservierungsmittel, z. B. 0,2 bis 0,3 % 4-Hydroxybenzoesäuremethylester oder - ethylester, enthalten können. Ein Präparat für die topische Anwendung kann als wässrige Lösung, Lotion oder Gelee, ölige Lösung oder Suspension, oder fetthaltige oder insbesondere Emulsions-Salbe vorliegen. Ein Präparat in Form einer wässrigen Lösung erhält man beispielsweise dadurch, daß man die erfindungsgemäßen Wirkstoffe oder ein therapeutisch annehmbares Salz davon in einer wässrigen Pufferlösung von pH 4 bis 6,5 löst und gewünschtenfalls einen weiteren Wirkstoff, z. B. ein Antiinflammatorikum, und/oder ein polymeres Haftmittel, z. B. Polyvinylpyrrolidon, und/oder ein Konservierungsmittel zufügt. Die Konzentration des Wirkstoffs beträgt etwa 0,1 bis etwa 1,5 mg, vorzugsweise 0,25 bis 1,0 mg, in 10 ml einer Lösung bzw. 10 g eines Geles.

Eine ölige Applikationsform für die topische Verabreichung erhält man beispielsweise durch Suspendieren der erfindungsgemäßen Wirkstoffe oder eines therapeutisch annehmbaren Salzes davon in einem Oel, gegebenfalls unter Zusatz von Quellmitteln, wie Aluminiumstearat, und/oder grenzflächenaktiven Mitteln (Tensiden), deren HLB-Wert ("hydrophilic-lipophilic-balance") unter 10 liegt, wie Fettsäuremonoester mehrwertiger Alkohole, z. B. Glycerinmonostearat, Sorbitanmonolaurat, Sorbitanmonostearat oder Sorbitanmonoleat. Eine fetthaltige Salbe erhält man z. B. durch Suspendieren der erfindungsgemäßen Wirkstoffe oder deren Salze in einer streichbaren Fettgrundlage, gegebenenfalls unter Zusatz eines Tensids vom HLB-Wert unter 10. Eine Emulsionssalbe erhält man durch Verreiben einer wässerigen Lösung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe oder deren Salze in einer weichen, streichbaren Fettunterlage unter Zusatz eines Tensids, dessen HLB-Wert unter 10 liegt. Alle diese topischen Applikationsformen können auch Konservierungsmittel

enthalten. Die Konzentration des Wirkstoffes beträgt 0,1 bis 1,5 mg, vorzugsweise 1,25 bis 1,0 mg, in etwa 10 g der Grundmasse.

Neben den oben beschriebenen und ihren analogen pharmazeutischen Zusammetzungen, welche für einen direkten medizinischen Einsatz am Körper des Menschen oder eines Säugetieres bestimmt sind, betrifft die vorliegende Erfindung auch pharmazeutische Zusammensetzungen und Präparate zur medizinischen Anwendung außerhalb des lebenden Körpers des Menschen oder der Säugetiere. Solche Zusammensetzungen und Präparate verwendet man in erster Linie als gerinnungshemmenden Zusatz zu Blut, welches außerhalb des Körpers einer Zirkulation oder Behandlung (z.B. extrakorporaler Kreislauf oder Dialyse in künstlichen Nieren), Konservierung oder Modifizierung (z.B. Hämoseparation) unterzogen wird. In ihrer Zusammensetzung sind derartige Präparate, wie Vorratslösungen oder auch Zubereitungen in Einzeldoses-Form, den oben beschrieben Injektionspräparaten ähnlich; zweckmäßigerweise wird aber die Wirkstoffmenge bzw. -konzentration auf das Volumen des zu behandelnden Blutes bezogen. Je nach dem spezifischen Zweck beträgt die geeignete Dosis etwa 0,01 bis etwa 1,0 mg Wirkstoff/l Blut, wobei die obere Grenze ohne Gefahr noch überschritten werden darf.

Insbesondere betrifft die Erfindung die in den Belegbeispielen beschriebenen, für die für VAC-Proteine kodierenden DNA-Moleküle, solche DNA-Moleküle enthaltende Expressionsplasmide, mit solchen Expressionsplasmiden transformierte Mikroorgansimen, monoklonale Antikörper gegen VAC, Hybridoma-Zellen, die solche Antikörper produzieren, und Test-Kits für Immunoassays, die solche Antikörper enthalten, die in den Beispielen beschriebenen Verfahren zu ihrer Herstellung und das in den Beispielen beschriebene Verfahren zur Herstellung von Proteinen/Polypeptiden mit VAC-Aktivität mit Hilfe der transformierten Mikroorganismen, sowie die in den Beispielen beschriebenen neuen VAC-Verbindungen.

Wird in der vorliegenden Anmeldung von vascular-antikoagulierenden Proteinen oder in der Kurzform VAC-Protein gesprochen, so bedeutet das wenn nicht anders angegeben, daß hiermit Polypeptide/ Proteine gemeint sind, die im wesentlichen die Eigenschaften aufweisen, die den Proteinen eigen sind, die in der EPA 181 465 erstmals beschrieben wurden. Diese Eigenschaften lassen sich durch die dort angegebenen Test- und Charakterisierungsverfahren feststellen und überprüfen (VAC-Aktivität).

Weiterhin fallen unter diese Definition auch die Polypeptide/Proteine, die Aggregationen wie beispielsweise Dimere, Trimere oder Tetramere darstellen, auch wenn diese in der aggregierten Form per se nicht oder nur eingeschränkte biologische Aktivitäten aufweisen, unter der Voraussetzung, daß diese in vivo oder in vitro in zumindest eine aktive Komponente zu überführen sind.

Werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Polypeptide/ Proteine erhalten, die per se nicht oder nur eingeschränkte biologische Aktivitäten aufweisen, beispielsweise Fusionsproteine oder sogenannte "pro-drugs", Polypeptide/Proteine, die für den Fachmann an in such bekannter Weise in die aktiven Komponenten überführbar sind, beispielsweise durch in vitro oder in vivo Prozessierung oder Polypeptide/Proteine, die erst in vivo ihre Aktivität entfalten, so sollen auch diese unter die Definition vascular-antikoagulierende-, kurz VAC-Proteine gefaßt sein und damit zum Gegenstand der vorliegenden Erfindung gehören.

Unter "Verbindungen mit VAC-Aktivität" werden auch solche, von den genannten transformierten Wirtszellen exprimierte Polypeptide verstanden, welche eine VAC-Wirkung und eine positive Reaktion mit anti-VAC-Antikörpern zeigen und welche die Primärstruktur von VAC oder eine davon abgeleitete Struktur aufweisen. Unter VAC-Verbindungen mit einer von der Primärstruktur von VAC abgeleiteten Struktur werden modifizierte VAC-Verbindungen verstanden, wobei die Modifizierung in einer Verkürzung der Primärstruktur des VAC, in einer Umordnung der Repeat-Struktur oder in einer Modifizierung, die zu einer Veränderung der Stabilität bzw. Aktivität führt.

VAC-DNA/Gen steht in der vorliegenden Erfindung für die DNA-Moleküle, die für die oben definierten VAC-Proteine kodieren.

Die folgenden Beispiele und Zeichnungen dienen zur Illustration der Erfindung und sollen sie in keiner Weise einschränken.

Um die nachfolgenden Beispiele zu vereinfachen, werden oft wiederkehrende Methoden kurz beschrieben.

Plasmide werden mit einem kleinen "p" bezeichnet, gefolgt von Großbuchstaben und Ziffern. Ausgangsplasmide sind käuflich oder ohne Einschränkung öffentlich erhältlich. Sie können auch aus solchen Plasmiden mittels publizierter Methoden konstruiert werden.

"Schneiden" oder "Verdauen" von DNA bezieht sich auf die katalytische Spaltung der DNA mittels Restriktionsendonukleason (Restriktionsenzyme) an für diese spezifischen Stellen, Restriktionsestellen genannt. Restriktionsendonukleasen sind käuflich erhältlich und werden unter den von den Herstellern empfohlenen Bedingungen (Puffer, Rinderserumalbumin (BSA) als Trägerprotein, Dithiothreit (DTT) als Oxidationsschutz) eingesetzt.

Restriktionsendonukleasen werden mit einem Großbuchstaben, meist gefolgt von Kleinbuchstaben und normalerweise einer römischen Ziffer bezeichnet. Die Buchstaben hängen von dem Mikroorganismus ab, aus dem die betreffende Restriktionsendonuklease isoliert wurde (z.B.: Sma I: Serratia marcescens). Üblicherweise wird etwa 1µg DNA mit einer oder mehreren Einheiten des Enzyms in etwa 20 µl Pufferlösung geschnitten. Normalerweise wird eine Inkubationsdauer von 1 Stunde bei 37°C verwendet, kann aber laut den Verwendungsvorschriften des Herstellers variiert werden. Nach dem Schneiden wird manchmal die 5'Phosphatgruppe durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase aus Kalbsdarm (CIP) entfernt. Dies dient zur Verhinderung einer ungewünschten Reaktion der spezifischen Stelle in einer nachfolgenden Ligasereaktion (z.B. Zirkularisierung eines linearisierten Plasmids ohne Insertierung eines zweiten DNA-Fragmentes). Wenn nicht anders angegeben werden DNA-Fragmente nach dem Schneiden mit Restriktionsendonukleasen normalerweise nicht dephosphoryliert. Reaktionsbedingungen für die Inkubation mit alkalischer Phospatase sind z.B. dem M13 Cloning und Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing handbook, Fa Amersham, Pl/129/83/12) zu entnehmen.

Nach der Inkubation wird Protein durch Extraktion mit Phenol und Chloroform entfernt, und die DNA aus der wäßrigen Phase durch Zusatz von Äthanol präzipitiert.

"Isolierung" eines bestimmten DNA Fragments bedeutet die Auftrenning der geschnittenen DNA auf einem z.B. 1% Agarosegel. Nach der Elektrophorese und dem Sichtbarmachen der DNA im UV-Licht durch Anfärben mit Äthidiumbromid (EtBr) wird das gewünschte Fragment anhand mitaufgetragener Molekulargewichtsmarker lokalisiert und durch weitere Elektrophorese an DE 81 Papier (Schleicher und Schuell) gebunden. Die DNA wird durch Spülen mit Niedrigsalzpuffer (200 mM NaCl, 20 mM Tris pH = 7,5, 1 mM EDTA) gewaschen und anschließend mit einem Hochsalzpuffer (1 M NaCl, 20 mM Tris pH = 7,5, 1 mM EDTA) eluiert. Die DNA wird durch Zusatz von Äthanol präzipitiert.

"Southern Analyse" ist jene Methode, durch die die Gegenwart eines bestimmten DNA-Fragments in einem DNA-Gemisch durch Hybridisierung mit einer bekannten, markierten Oligonukleotidsonde oder einem markierten DNA Fragment nachgewiesen wird. Southern Analyse bedeutet im folgenden, so nicht anders spezifiziert, die Auftrennung des DNA Gemischs auf einem 1% Agarosegel, Denaturierung und Transfer auf Nitrozellulosefilter (Schleicher und Schuell, BA 85) mittels der Methode von E. Southern, J. Mol, Biol. 98 (1978), pp.503-517, und Hybridisierung wie beschrieben in R. Hauptmann et al., Nucleic Acids Res. 13 (1985), pp.4739-4749.

"Transformation" bedeutet das Einbringen von DNA in einen Organismus, so daß die DNA dort replizierbar ist, entweder extra-chromosomal oder als chromosomale Integrante. Transformation von E.coli folgt der im M13 Cloning and Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersham, Pl/129/83/12) angegebenen Methode.

"Sequenzieren" einer DNA bedeutet die Analyse der Nukleotidsequenz in einer DNA. Dazu wird die DNA mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten, und die Fragmente in entsprechend geschnittene M13 mp8, mp9, mp18 oder mp19 Doppelstrang DNA eingebracht, oder die DNA wird mittels Ultraschall, nachfolgender Reparatur der Enden und Größenselektion in Sma I geschnittene, dephosphorylierte M13 mp8 DNA (Shotgun Methode) eingebracht. Nach der Transformation von E.coli JM 101 wird Einzelstrang DNA aus rekombinanten M13 Phagen entsprechend dem M13 Cloning and Sequencing manual (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersham, Pl/129/83/12) isoliert und nach der Sanger'schen Dideoxymethode (F. Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. 74 (1977), pp.5463-5467) sequenziert. Die Auswertung der Sequenzen erfolgt mittels der ursprünglich von R. Staden entwickelten (R. Staden, Nucleic Acids Res. 10 (1982), pp.4731-4751) und von Ch. Pieler modifizierten (C. Pieler 1987, Dissertation, Universität Wien) Computerprogramme.

"Ligieren" bezieht sich auf den Prozeß der Bildung von Phosphodiesterbindungen zwischen zwei Enden von Doppelstrang-DNA Fragmenten. Üblicherweise werden zwischen 0,01 und 0,2 µg DNA-Fragmente in 10 µl mit etwa 5 units T4-DNA Ligase ("Ligase") in einer geeigneten Pufferlösung ligiert (T.Maniatis et al., Molecular cloning, 1982, p.474).

"Präparation" von DNA aus Transformanten bedeutet die Isolierung der Plasmid DNA aus Bakterien mittels der alkalischen SDS Methode modifiziert nach Birnboim und Doly (T.Maniatis et al., Molecular cloning, 1982, pp.368-369) unter Weglassen des Lysozyms. Dabei werden die Bakterien aus 1,5 bis 50 ml Kultur verwendet.

"Oligonukleotide" sind kurze Polydesoxynukleotide, die chemisch synthetisiert werden. Dazu wurde der Applied Biosystems Synthesizer Modell 381A verwendet. Die Oligonukleotide werden entsprechend dem Modell 381A User Manual (Applied Biosystems) aufgearbeitet und durch Polyacrylamidgelelektrophorese (PAGE) gereinigt.

"Phosphorylieren" bedeutet die enzymatische Uebertragung des gamma-Phosphatrestes aus ATP auf eine freie 5'OH-gruppe einer Nukleinsäure, meist ein Oligonukleotid. In 10 µl Lösung werden bis zu 100

pMol des Oligonukleotids mit 10 Einheiten T 4 -Poly-nukleotidkinase in Gegenwart von 100 pMol ATP in geeigneter Pufferlösung (70 mM Tris, pH=7,6, 10 mM MgCl₂, 5 mM DTT) 30 Minuten bi 37'C phosphoryliert. Die Reaktion wird meist durch 10 Minuten Erhitzen auf 100'C gestoppt.

Einige verwendete Abkürzungen sollen kurz erklärt werden:

5 bp: Basenpaare

BSA: Rinderserumalbumin

DTT: Dithiothreit

EDTA: Aethylendinitrilotetraessigsäure.

diNatriumsalz

25

30:

35

40

45

50

55

10 SDS: Natriumdodecylsulfat

Tris: Tris(hydroxymethyl)-aminomethan

Denhardt: 0,02% Ficoli, 0,02% Polyvinylpyrrolidon, 0,02% BSA

LB: 10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl

1x SSC: 150 mM NaCl, 15 mM tri-Natriumcitrat, pH=7

15 TE: 10 mM Tris pH = 8.0, 1 mM EDTA

Verzeichnis der Abbildungen:

20 0.1: Tryptische Fragmente aus Placenta-VAC

0.2: HPLC der tryptischen Peptide aus Placenta-VAC

0.3: HPLC der tryptischen Peptide aus Nabelschnur-VAC

0.4: Gelpermeations-HPLC von Placenta- und Nabelschnur-VAC

0.5: Reverse-Phase-HPLC von Placenta-VAC

0.6: SDS-Gelelektrophorese von Placenta-VAC

1: Screening-Oligonukleotide EBI-386, -387 und -388

2: Screening-Oligonukleotide EBI-118 und EBI-119

3: Northern Blot Analyse mit VAC-alfa und VAC-beta cDNA

4: VAC-alfa cDNA Sequenz

5: Anordnung der Peptidsequenzen in der VAC-alfa cDNA abgeleiteten Aminosäuresequenz

6: Vierfach wiederholte Subsequenz im VAC-alfa Protein

7: Vac-beta cDNA Sequenz

8: Vierfach wiederholte Subsequenz im VAC-beta Protein

9: Aminosäurezusammensetzung von VAC-alfa und VAC-beta

10: Genomische Southern Blot Analyse mit VAC-alfa und VAC-beta cDNA

11: Aminosäurevergleich von VAC-alfa mit VAC-beta

12: Nukleotidvergleich zwischen VAC-alfa und -beta cDNA

13: Hydrophilizitätsplot von VAC-alfa und VAC-beta

14: Vergleich von VAC-alfa, VAC-beta, Lipocortin I und Lipocortin II

15: Sequenz des Promotor- und Terminator Teils in pRH284

16: Konstruktion von pRH291

17: Konstruktion von pRH212

18: Konstruktion von pRH292

19: SDS-Gelelektrophorese der exprimierten Proteine

a) Coomassie Blau gefärbtes Proteingel

b) Western Blot

Legende: M = Molekulargewichtsmarke

+ Phosphat = Inhibition der VAC Expression

-Phosphat = VAC Expression (pho Promotor induziert)

20: Reinigung von VAC-alfa; Coomassie Blau gefärbtes SDS-Gelektrophorese-Gel

Banden:

1: roher Extrakt

2: Ammoniumsulfatpellet (gelöst und dialysiert) 12: 5 µg DEAE-FF-Sepharose Fraktionen 1-11

3: VAC-Pool nach DEAE-FF-Sepharose Chromatographie

4: VAC-Pool nach Sephacryl-S 200 HR Chromatographie

5: gereinigtes VAC nach Q-Sepharose-FF-Chromatographie

6: gereinigtes, natürliches VAC aus Human-Placenta

7: Molekulargewichtsmarker (Pharmacia; 94kD, 67kD, 43kD, 30kD, 20kD und 14kD)

- 21: Sephacryl S-200 HR Chromatographie von vorgereinigtem r-VAC-α
- 22: Q-Sepharose-FF-Chromatographie von vorgereinigtem r-VAC-α
- 23: Gelpermeations-HPLC von natürlichem VAC
- 24: Gelpermeations-HPLC von rekombinantem VAC-α
- 25: Reverse Phase HPLC von natürlichem VAC
- 26: Reverse Phase HPLC von rekombinantem VAC-α
- 27: HPLC der tryptischen Fragmente aus natürlichem VAC
- 28: HPLC der tryptischen Fragmente aus rekombinantem VAC-α
- 29: SDS-Gel von einem Vergleich zwischen natürlichem und rekombinantem VAC-α in An- oder Abwesenheit von DTT
 - 30: SDS-Gel von rekombinantem $VAC-\alpha$ in An- oder Abwesenheit von DTT
 - 31: Western Blot Analyse von natürlichem VAC und rekombinantem VAC-α
 - 32: Isoelektrische Fokussierung von natürlichem VAC und rekombinantem VAC-α
 - 33: Modifizierter Prothrombin Zeit Test mit natürlichem und rekombinantem VAC
- 34: Thrombin Zeit Test mit natürlichem und rekombinantem VAC
 - 35: Faktor Xa Bildung im Plasma durch natürliches und rekombinantes VAC
 - 36: Bindung von VAC an Phospholipid-Doppelschichten
 - 37: Konstruktion von pGN25 und pGN26.
 - 38: Reinigung von rekombinantem VAC &; Coomassie Blau gefärbtes SDS-Gelelektrophorese-Gel.
 - 39: Reinigung von rekombinantem VAC \$; in process Proben.
 - 40: Gelpermeation HPLC von rekombinantem VAC B.
 - 41: Reverse Phase HPLC von rekombinantem VAC β.
 - 42: Reverse Phase HPLC von rekombinantem VAC β. nach Inkubation.
 - 43: Aminosäureanalyse von rekombinantem VAC β.
 - 44: N-terminale Sequenzierung von rekombinantem VAC β.
 - 45: SDS-Gel von rekombinantem VAC & in An- oder Abwesenheit von DTT.
 - 46: Isoelektrische Fokussierung von rekombinantem VAC β .
 - 47: Effekt von VAC- α und VAC- β auf die Prothrombinase Aktivität. Prothrombin Aktivierung wurde in Anwesenheit variierender Mengen VAC- α (o) oder VAC- β () wie beschrieben gemessen.
 - 48: Effekt von VAC-α auf die Phospholipase A₂ Aktivität.

Phospholipase A_2 Aktivität wurde wie beschrieben bestimmt. VAC- α induzierte Inhibition wurde entweder bei 13, 2 μ M Phospholipid o (offene Kreise) oder bei 6,6 μ M Phospholipid gemessen (ausgefüllte Kreise).

49: Effekt von VAC-β auf die Phospholipase A2 Aktivität.

Die Bestimmung der % Inhibition erfolgte wie beschrieben. Inhibition wurde entweder bei 13,2 μM Phospholipid o (offene Kreise) oder bei 6,6 μM Phospholipid gemessen (ausgefüllte Kreise).

- 50: Auswirkung von Ca ** auf die VAC- α induzierte Inhibition der Phospholipase Aktivität. Die Inhibition wurde bei 6,6 μ M Phospholipid und 1 mM (offener Kreis), 0,5 mM (ausgefüllter Kreis), 0,1 mM (offenes Quadrat) oder 0,05 mM Ca ** (ausgefülltes Quadrat) bestimmt.
- 51: Auswirkung von Ca auf die VAC-β induzierte Inhibition der Phospholipase Aktivität. Die Inhibition wurde bei 6,6 μM Phospholipid und 1 mM (offener Kreis), 0,5 mM (ausgefüllter Kreis), 0,1 mM (offenes Quadrat) oder 0,05 mM Ca (ausgefülltes Quadrat) bestimmt.

Beispiel O

45

5

10

20

25

Das aus Nabelschnurgefäßen und/oder Placenta isolierte und gereinigte Material wurde mit Hilfe einer Reverse-Phase HPLC nachgereinigt.

Stationäre Phase: Bakerbond WP-RP 18, 4,6×250 mm, 5µm Teilchen, 300 A Poren

Mobile Phase A: 0,1% Trifluoressigsäure in Wasser, pH 2,2

Mobile Phase B: 0,1% Trifluoressigsäure in Acetonitril

Gradient: 20-68% B in 24 min

Fluß: 1 ml/min

Detektion: UV, 214 nm

55

Anschließend an diese Reinigungsstufe wurden beide Materialien, jeweils die Substanz, die das Molekulargewicht 32.000 aufwies, mit Trypsin verdaut.

Reaktionsbedingungen:

30 μg VAC aus Placenta in 135 μl 0,15 M NH₄HCO₃, pH 8,0

- + 2% w/w Trypsin (Worthington) 6 Stunden bei 37°C
- + 2% w/w Trypsin (Worthington), über Nacht bei 37 C

30 μg VAC aus Nabelschnur in 100 μl 1% NH4HCO3, pH 8,0

- + 2% w/w Trypsin (Worthington) 6 Stunden bei 37° C
- + 2% w/w Trypsin (Worthington), über Nacht bei 37°C

10

5

Die erhaltenen Bruchstücke wurden mit Hilfe von HPLC aufgetrennt und einer Sequenzierung mit einem Gasphasensequenator Typ 470A von Applied Biosystems, Programm 02 RPTH zugeführt.

15

HPLC-Trennbedingungen:

Stationäre Phase: µBondapak C18, 3,8×300 mm, 10 µ Teilchen

Mobile Phase A: 0,1% Trifluoressigsäure in Wasser, pH 2,2

o Mobile Phase B: 0,1% Trifluoressigsäure in Acetonitril

Gradient: 0-55% B in 55 min

Fluß: 1 ml/min

Detektion:

UV, 214 nm (obere Spur)

25 280 nm (untere Spur)

Neben dem Tryptischen Verdau wurde das über Reverse-Phase-HPLC gereinigte Material auch noch einer BrCN-Spaltung unterzogen. Auch diese Spaltpeptide wurden sequenziert und mit den Daten der Peptide aus dem tryptischen Verdau verglichen.

30

BrCN-Spaltung:

111 μg über RP-HPLC gereinigtes VAC wurden in 111 μl 70% Ameisensäure gelöst. Diese enthielt bereits den 250- fachen molaren Überschuß an BrCN (90 μg). Die Inkubation erfolgte im Dunkeln, 17 Stunden bei Raumtemperatur. 100 μl wurden für die HPLC-Auftrennung verwendet.

HPLC-Säule: µBondapak C 18

Mobile Phase A: 0,1% Trifluoressigsäure in Wasser Mobile Phase B: 0,1% Trifluoressigsäure in Acetonitril

o Gradient: 0 - 70% B in 70 min

Fluß 1 ml/min

Detektion: UV, 214 und 280 nm

Ein Vergleich der hiermit erzielten Ergebnisse sowie die Analyse mittels Gelpermeations-HPLC und SDS-Gelelektrophorese belegt die Identität von VAC aus Placenta und VAC aus Nabelschnur

Gelpermeations HPLC:

Stationäre Phase:

Waters I-125, 7,8×600 mm, 10 µm Teilchen

Mobile Phase:

0,5M Na₂SO₄, 0,02 M Na₂PO₄, pH 7,0, 25% Propylenglykol, 0,04% Tween 20

Fluß: 0
Detektion:

0,5 ml/min :: UV, 214 nm

55

SDS-Gelelektrophorese

SDS-Gel:

15%

Gelstärke:

0,77 mm

Elektrophoresebedingungen:

20 mA/Platte, 2-3 Stunden Laufzeit

Färbung:

Coomassie Blue

Proben:

:8 µg VAC aus Nabelschnur bzw.

:7 µg VAC aus Placenta

10

Beispiel 1

Herstellung einer humanen plazentalen cDNA-Bibliothek

20

a) Gesamt-RNA Isolierung aus Plazenta

5 M Guanidinium-Thiocyanat, 50 mM Tris pH = 7,4, 25 mM EDTA. Vor Gebrauch 8%(v/v) beta-Mercaptoäthanol zusetzen. 20 ml GT werden 5 bis 10 Minuten vor Gebrauch auf Eis gekühlt, GT soll dabei nicht präzlpitieren.

6 M Guanidium-Hydrochlorid, 25 mM EDTA, 10 mM beta-Mercaptoäthanol, pH = 7,0. Eiskühlen.

1g tiefgefrorene und mechanisch pulverisierte Plazenta werden in 20 ml GT (0°C) 20 Sekunden mit maximaler Geschwindigkeit mit einem Polytron (Brinkmann) gemixt. Das Volumen des Homogenats wird bestimmt, in 0,3 vol Äthanol (-20°C) gegossen, gemischt und sofort bei 12000 rpm 5'bei - 10°C (Beckman JA 21 Zentrifuge, JS13.1 Rotor) zentrifugiert. Ein eventueller Proteinfilm sowie der Überstand werden entfernt. 10 ml eiskaltes GH werden dem Pellet zugesetzt und 10 Sekunden mit dem Polytron homogenisiert. Die Suspension wird 5 Minuten bei -10°C und 12000 rpm zentrifugiert. Der Überstand wird in ein steriles Corexröhrchen transferiert, das Pellet verworfen. Zum Überstand werden 0,025 vol 1 M Essigsäure und 0,75 vol kalter Äthanol (-20°C) zugesetzt und gut durchmischt. Nach ca.2 Stunden Inkubation bei -20°C wird 10 Minuten bei 6000 rpm bei -20°C (JA20 Rotor) zentrifugiert. Der Proteinfilm und der Überstand werden sorgfältig entfernt. 2 ml GH (0°C) werden zum Pellet zugegeben, das Pellet resuspendiert, und die Suspension in ein 15ml Corexröhrchen transferiert. Mit weiteren 8ml GH wird das alte Corexröhrchen nachgespült, die Lösung mit den 2ml vereint. Es ist wichtig, daß das gesamte Pellet suspendiert ist, eventuell ist durch mildes Sonikieren nachzubehandeln. 0,025 vol 1 M Essigsäure und 0,5 vol kalter Äthanol (-70°C) werden zugesetzt und ca. 2 Stunden bei -20°C inkubiert. Zentrifugation (6000 rpm, 20 min, JA20 Rotor), Lösen und Präzipitieren werden zweimal wiederholt, wobei die totale GH-Menge auf 5 ml halbiert wird. Nach der letzten Zentrifugation soll kein Proteinfilm mehr über der Lösung sichtbar sein, sonst ist dieser Reinigungsschritt zu wiederholen. Das Pellet wird mit 5 ml Diäthylpyrocarbonat behandeltem Wasser (0°C) 2 Minuten gevortext. Die klare Lösung wird dekantiert, zu dem eventuell zurückbleibenden Pelletresten wird nochmals Wasser gegeben und gevortext, bis die Lösung klar ist. Durch Zusatz von 0,1 vol 3 M Na-Azetát (pH = 5,8), 2,5 vol Äthanol and 1 Stunde Inkubation bei -70°C wird die RNA 10 Minuten bei 6000 rpm bei 4°C abzentrifugiert. Lösen und präzipitieren wird einmal wiederholt. Letztendlich wird die RNA in Aethanol bei -20°C aufbewahrt.

50

b)poly-A*-RNA Isolierung

0,5 mg oligo dT-Zellulose (Collaborative Research, Typ 3, Bindungskapazität: 5 mg poly-A*-RNA/g) werden im Bindungspuffer suspendiert (200 mM NaCl, 0,2 % SDS, 10 mM Tris, pH = 7,4, 1 mM EDTA). 1 ml dieser Suspension wird in eine Säule pepackt und nacheinander mit 10 ml Wasser, 10 ml 0.1 N NaOH. 10 ml Wasser und letztlich mit 10 ml Bindungspuffer gewaschen. Die Gesamt-RNA wird aus der alkalischen Lösung durch Zentrifugieren (10 Min., 6000 rpm, JA20 Rotor pelletiert. Ca. 10 mg RNA werden in 4,5 ml Wasser gelöst. Nach Zusatz von 50 μ I 2% SDS wird die Lösung 3 Min. auf 70 °C erhitzt und unmittelbar auf Eis gekühlt. Nach dem Zusatz von 50 μ I 1M Tris (pH=7,4), 10 μ I 0,5 M EDTA und 200 μ I 5 M NaCl wird die Lösung sofort auf die Säule aufgetragen. Die aus der Säule tropfende Lösung wird wieder auf die Säule aufgetragen. Diese Prozedur wird insgesamt dreimal wiederholt. Anschließend wird die Säule mit 30 ml Bindungspuffer gewaschen. Die gebundene RNA wird mit 5 ml 0,2% SDS eluiert. Die Säule wird mit 10 ml Wasser, 10 ml 0,1 N NaOH und 10 ml H₂O gewaschen und mit 10 ml Bindungspuffer äquilibriert. Die RNA Lösung wird nochmals 3 Minuten auf 70 °C erhitzt, rasch auf Eis abgekühlt, 50 μ I 1 M Tris pH=7,4, 10 μ I 0,5 M EDTA und 200 μ I 5 M NaCl zugesetzt und auf die Säule aufgetragen. Die durchlaufende Lösung wird insgesamt dreimal auf die oligo-dT Säule aufgetragen. Nach dem Waschen wird die RNA mit 30 ml 0,32% SDS eluiert.

Durch Zugabe von 0,1 vol 3M Na-Azetat pH = 5,6 und 2,5 vol Aethanol sowie Inkubation bei -20°C (16 Stunden) wird die RNA ausgefällt. Die RNA wird abzentrifugiert (10 000 rpm, 15 Min., JA-20 Rotor) und in Wasser mit einer Konzentration von 1 μg/μl gelöst.

c) Konstruktion der Lambda-gt10 cDNA Bibliothek

Die Synthese der cDNA, das Methylieren der internen EcoRI-Stellen, das Anbringen von EcoRI Linkern, das Nachschneiden mit EcoRI, die Abtrennung der kurzen DNA-Fragmente, das Ligieren mit den Lambdagt10 Armen und das in vitro Verpacken der ligierten DNA erfolgte mit dem cDNA Synthese System von Amersham (RPN 1256) sowie dem cDNA Kloniersystem Lambda-gt10 (Amersham, RPN 1257). Die beigefügten Arbeitsvorschriften wurden genau eingehalten. Ausgehend von etwa 3 µg wurden mRNA letztendlich ca. 0.5×10^6 rekombinante Lambda-gt10 Phagen erhalten.

Beispiel 2

15

25

35

o cDNA Isolierung

a) Durchsuchen der Lambda-gt10 Bibliothek mit Oligonukleotiden

Zum Durchsuchen der cDNA-Bibliothek nach für VAC-protein kodierender cDNA wurden entsprechend der Sequenzen des tryptischen Peptides P16/II zwei und des Staph A Peptides P20/I/6 ein Oligonukleotid synthetisiert (Fig.1). Diese Oligonukleotide stellen jeweils eine Mischung aller Varianten dar, die jede Kodierungsmöglichkeit der entsprechenden mRNA berücksichtigen. EBI-386 weist bei einer Kettenlänge von 20 Nukleotiden 512 Variationen auf und paßt zu dem Staph-A Peptid P20/I/6. Um die Variation bei dem Oligonukleotid für das tryptische Peptid P16/II niedriger zu halten, wurden zwei Oligonukleotide (20-mere) synthetisiert: EBI-387: 128 Variationen, EBI-388: 64 Variationen.

Weiters wurden zu dem tryptischen VAC-Peptid P30/I passend zwei Oligonukleotide unter Verwendung von Desoxyinosin als Base bei "Wobble" Positionen synthetisiert (Fig.2): EBI-118 und EBI-119. Diese Substitution wurde von E. Ohtsuka et al., J. Biol. Chem. 260/5 (1985), pp.2605-2608, sowie Y. Takahashi et al., Proc. Nat. Acad. Sci. (1985) pp.1931-1935, beschrieben. Inosin basenpaart gut mit Cytosin, stört jedoch kaum die Ausbildung der Doppelhelix, wenn andere Nukleotide als Partner angeboten werden.

Jeweils 60 pMol jedes Oligonukleotids wurden mit 60 pMol gamma-³²P-ATP (Amersham, PB 218, 5000 Ci/mMol) in 30 μl Lösung unter Verwendung von 20 Einheiten T₄ Polynukleotidkinase phosphoryliert. Die Lösung enthielt 70 mM Tris pH 7,5, 10 mM MgCl₂ und 5 mM DTT, die Inkubationsdauer betrug 30 Minuten. Durch Zugabe von 30 mM EDTA und 5 Minuten Erhitzen auf 70 °C wurde die Reaktion gestoppt. Das markierte Oligonukleotid wurde durch Säulenchromatographie über Biogel P6DG (Biorad) von nicht eingebauter Radioaktivität getrennt. Pro Oligonukleotid wurden zwischen 70 und 110×10⁵ cpm Phosphor-32 eingebaut.

Je 15 pMol EBI-118 und EBI-119 wurden in 90 μl unter Einsatz von 45 pMol gamma-³²P-ATP (Amersham, PB 218, >5000 Ci/mMol) mit 10 Einheiten T₄-Polynukleotidkinase Phosphoryliert und anschließend über Biogel P6DG gereinigt. Insgesamt wurden 70×10⁶ cpm Phosphor-32 eingebaut.

Ungefähr 1,2×106 pfu (Plaque forming units) rekombinante Phagen einer humanen, plazentalen cDNA

Bibliothek im Phagen Lambda-gt10 wurden verwendet, um E.coli C600 zu infizieren. Etwa 50.000 Phagen wurden pro 13,5 cm Petrischale plattiert (LB, 10 mM MgSO₄, 15 g/l Bacto-Agar). Nachdem die Plaques fast konfluent waren, wurden von jeder Platte 2 Abzüge auf Nitrozellulosefilter hergestellt (Schleicher und Schuell, BA85) (T. Maniatis et al., Molecular Cloning, 1982, pp 320 321).

Die Filter wurden 3×20 Minuten in TE bei 100°C behandelt und anschließend über Nacht bei 65°C gewaschen:

10 Waschlösung:

50 mM Tris pH = 8 1 M NaCl 1 mM EDTA 0,1 % SDS

Danach wurden die Filter 4 Stunden bei 49°C prähybridisiert:

20

Prähybridisierlösung:

6 x SSC

5 × Denhardt
0,1 % SDS
1 mM Na-Pyrophosphat
50 mM NaH₂PO₄ pH = 6,5
100 μM ATP
80 μg/ml denaturierte Hering Sperm DNA

Die Hybridisierung erfolgte in der gleichen Lösung unter Einsatz der gesamten Menge markierter Oligonukleotide. Die doppelten Abzüge der Platten 1 bis 6 wurden mit EBI-386, jene der Platten 7-12 mit EBI-387 und EBI-388 16 Stunden bei 49°C hybridisiert. Die Abzüge der Platten 13-24 wurden 16 Stunden mit EBI-118 und EBI-119 bei 37°C hybridisiert. Nach erfolgter Hybridisierung wurden die Filter zweimal mit 6× SSC/0,01% SDS gespült, 2 × 30 Minuten bei Raumtemperatur mit 6× SSC / 0,01% SDS und 3 × 20 Minuten in der gleichen Lösung bei 49°C bzw. 37°C gewaschen. Nach dem Lufttrocknen wurden die Filter an Kodak X-Omat S Film bei -70°C unter Verwendung einer Verstärkerfolie exponiert.

Lambda-Phagen, die auf beiden Filtern Hybridisierung mit dem Oligonukleotid zeigten, wurden unter Verwendung desselben Hybridisierungsprotokolls zur Homogenität gereinigt.

Aus der Hybridisierung mit EBI-386, -387 und -388 resultierten die Phagen Lambda-P11/3, Lambda-P6/5, Lambda-P6/6. Die Hybridisierung mit EBI-118 und -119 resultierte in den Phagen Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22.

45

b) Isolierung der cDNA Inserts

E.coli C 600 wurde mit 2,5 x 10⁶ pfu (Plague forming units) Phagen infiziert und mit 6 ml Topagarose (0,7 % Agarose, 10 mM MgSO₄, LB) auf 13,5 cm Agarplatten (LB, 10 mM MgSO₄, 1,5% Agarose, 0,2% Glukose) plattiert. Nach 5 1/2 Stunden Inkubation bei 37° C waren die Plagues konfluent. Die Platten wurden 30 Minuten bei 4° C gekühlt und die Agarose mit 10 ml Lambda-Diluent (10 mM Tris, pH = 8, 10 mM MgSO₄, 0,1 mM EDTA) überschichtet. Die Phagen wurden über Nach bei 4° C unter leichten Schütteln eluiert. Die überstehende Phagensuspension (ca. 8 ml) wurde in Corexröhrchen transferiert und 10 Minuten bei 15.000 rpm (4° C, JA 21 Zentrifuge) zentifugiert. Der Überstand wurde in Polycarbonatröhrchen dekantiert und bei 50.000 rpm (20° C, L709 Beckman-Zentrifuge, 20° C, 50 Ti Rotor) bis omega²t = 3×10¹º (ca 23 Minuten) zentrifugiert. Die pelletierten Phagen wurden nach Entfernen des Überstandes in 0,5 ml Lambda-Diluent resuspendiert und in Eppendorf Röhrchen transferiert. Die Suspension wurde durch kurzes Zentrifugieren von nichtsuspendierten Teilchen befreit, der Überstand in ein neues Röhrchen gefüllt. Nach

Zusatz von 10 Mg/ml RNaseA und 1 µg/ml DNase I wurde 30 Minuten bei 37°C inkubiert. Nach Zugabe von 25 mM EDTA, 25 mM Tris, pH = 8, 0,2% SDS wurde 30 Minuten bei 70°C inkubiert. Als nächstes wurde 1 vol Phenol/chloroform (1:1) zugegeben, und Proteine durch Kippen des Röhrchens extrahiert. Nach 2 Minuten Zentrifugation in der Eppendorfzentrifuge wurde die wäßrige Phase mit 1 vol Chloroform extrahiert (nur Kippen, nicht Vortexen). Nach der Phasentrennung durch Zentrifugation wurden dem Ueberstand 1/20 vol 3 M Na-Azetat und 1 ml Äthanol zugesetzt. Dabei fiel die Phagen DNA fadenförmig aus. Nach 5 Minuten Inkubation bei 0°C wurde die DNA abzentrifugiert (10 Minuten). Das Pellet wurde einmal mit 70 % Äthanol gewaschen, getrocknet und über Nacht in 50 µl TE gelöst (4°C).

Die DNAs wurden mit EcoRI geschnitten und die entstehenden Fragmente auf einem 1% Agarosegel getrennt. Di cDNA Inserts der Klone Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lambda-P6/6 hatten Größen von etwa 1300 bis 1400 bp. Die Sequenzanalyse zeigte, daß alle drei Klone von ein und derselben mRNA abgeleitet waren. Das 5'Ende der mRNA fehlte jedoch in den cDNAs. Die Inserts der Phagen Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22 hatten Längen von ca. 1600, 1100 und 1000 bp. Die Sequenzanalyse ließ eine annähernd vollständige cDNA vermuten. Die cDNAs der beiden Phagengruppen Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lamda-P6/6 sowie Lamda-Nr15, Lamda-Nr19 und Lambda-Nr22 sind von zwei verschiedenen mRNAs abgeleitet wie die nachfolgende Sequenzanalyse ergab.

Die EcoRI Inserts der drei Klone Lambda-P11/3, Lambda-P6/5 und Lambda-P6/6 wurden isoliert und in dem EcoRI-geschnittenen Bluescribe M13 Vektor ligiert (Vector Cloning Systems, 3770 Tanst Street, San Diego, CA 92121, USA). Die resultierenden Klone wurden pP6/5, pP6/6 und pP11/3 genannt.

Die EcoRI Inserts der drei Klone Lambda-Nr15, Lambda-Nr19 und Lambda-Nr22 wurden isoliert und in den EcoRI-geschnittenen Bluescribe M13 Vektor ligiert. Die resultierenden Klone wurden pRH201, pRH202 und pRH203 genannt.

5 c)Weitere VAC cDNA Klone

Um weitere cDNA Klone zu erhalten, wurde die humane, plazentale Lambda-gt10 Bibliothek nochmals durchsucht, diesmal mit dem EcoRI-Insert des pP11/3 als Sonde.

Dieses DNA-Fragment wurde durch Nicktranslation radioaktiv markiert (T.Maniatis, Molecular Cloning, 1982, pp.109-112, keine DNase I verwendet). Insgesamt wurden 4×10⁵ Phagen auf 8 Platten durchsucht. Die Behandlung der Nitrozellulosefilter erfolgte wie in T.Maniatis, Molecular Cloning, 1982, pp.320-321 beschrieben. Die Hybridisierungslösung enthielt 6×SSC, 5× Denhardt's, 0,1% SDS sowie 20×10⁶ cpm pP11/3 Insert. Die Hybridisierungsdauer betrug 16 h bei 65°C. Die Filter wurden danach 3×10 Minuten bei Raumtemperatur mit 6×SSC/0,01% SDS und 3×45 Minuten bei 65°C und mit 0,2×SSC gewaschen. Insgesamt wurden 69 positiv reagierende Klone erhalten (Lambda-VAC1 bis Lambda-VAC69).

12 dieser Klone wurden im kleinen Maßstab wie oben beschrieben präpariert, die cDNA Inserts mit Eco RI freigesetzt und auf einem 1% Agarosegel aufgetrennt. Dabei zeigte sich, daß das Insert des Klons Lambda-VAC10 den gesamten für VAC Protein kodierenden Leserahmen enthält.

Beispiel 3

40

Charakterisierung der cDNAs kodierend für VAC-alfa und VAC-beta

a)Northern Blot Experiment

Zu 2 µg poly-A RNA wurden 5 µl Wasser, 16 µl Formamid, 6 µl Formaldehyd und 3 µl 0,1 M NaOH zugesetzt, die Lösung 10 Minuten bei 68 C inkubiert und anschließend auf Eis gekühlt. Nach Zusatz von 5 µl Farbstofflössung (je 0,4% Bromphenolblau und Xylencyanol in 50% Glyzerin, 1 mM EDTA) wurde die RNA auf einem Formamid-Agarosegel aufgetrennt (1,5% Agarose, 10 mM Na-Phosphat pH-7,6, 1 mM EDTA, 5 mM Na-Azetat, 6% Formaldehyd, Elektrophorese 100 V, 3 Stunden, Laufpuffer wie Gelpuffer, ohne Formaldehyd). Als Referenz wurde Gesamt-RNA aufgetragen. Diese Spur wurde nach der Elektrophorese abgetrennt und mit EtBr angefärbt, um die Lage der 28 und 18 S rRNA zu bestimmen. Der Rest des Gels wurde zweimal 10 Minuten in 10×SSC gewaschen, und die RNA mit 20×SSC auf Nitro-zellulosefilter

ütertragen. Das Filter wurde mit 2×SSC gewaschen, getrocknet und 2 Stunden im Vakuum bei 80°C gebacken. Jeweils 1 µg pP11/3 und pRH203 wurden mit dem Multiprime DNA labelling System (Amersham, RPN 1601) radioaktiv markiert. Das Nitro-zellulosefilter wurde 2 h bei 65°C in 6×SSC/5×Denhardt's/0,1% SDS prähybridlsiert. Jeweils eine Spur wurde mit 180×10⁶ cpm pP11/3 bzw. pRH203 hybridlsiert (16h 65°C). Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur mit 6×SSC/0,01% SDS und zweimal 30 Minuten bei 65°C mit 0,2×SSC/0,01% SDS gewaschen, getrocknet und an Kodak X-Omat S Film mit Verstärkerfolie exponiert.

Das Ergebnis ist in Fig.3 abgebildet. Die cDNA des Klons pP11/3 hybridisiert an eine mRNA der Größe von etwa 1700 Basen ("VAC-alpha"), die cDNA des Klons pRH 203 an eine mRNA der Größe von etwa 2200 Basen ("VAC-beta").

Da erstens die eingesetzte Radioaktivitätsmenge sowie die aufgetragene Menge mRNA pro Spur etwa gleich war und zweitens die Hybridisierung eines Genom-Blots in derselben Lösung Banden gleicher Intensität mit beiden cDNAs ergab (siehe unten), ist zu schließen, daß die kürzere mRNA ("VAC-alfa") in größeren Mengen als die längere ("VAC-beta") mRNA in Plazenta vertreten ist.

b)Sequenzanalyse der VAC-alfa cDNA

15

Die cDNA Klone pP6/5, pP6/6 und pP11/3 wurden total, sowie die der Klone Lambda-VAC1 bis -12 partiell sequenziert. Das Resultat ist in Fig.4 abgebildet. Es wurden insgesamt 1465 Basen sequenziert. Die cDNA weist einen langen, offenen Leserahmen auf, der für 320 Aminosäuren kodieren kann. Wird die DNA Sequenz in eine Aminosäuresequenz übersetzt, so können alle sequenzierten Peptide in dieser Sequenz untergebracht werden (Fig.5). Es handelt sich daher bei dieser cDNA um jene, deren korrespondierende mRNA für VAC-protein kodiert. Da die Sequenzen der zweiten isolierten cDNA (siehe unten) für ein ähnliches, aber von VAC verschiedenes Protein kodiert, wird hier der Name VAC-alfa eingeführt.

Dem ersten ATG-Codon (Basen 35-37) geht im selben Leserahmen ein Stop-Codon voran. Die Basen 30 bis 38 erfüllen ziemlich gut die Kozakregel (M. Kozak, Nature 308 (1984), pp. 241-246), die die Konsensussequenz in der Nähe des Translationsstartcodons mit CC(A/G)CCAUGG angibt, die entsprechende Sequenz hier lautet TCGCTATGG. Die 3' nichttranslatierte Region ist 471 Basen lang. 15 Basen vor Beginn des poly-A Abschnitts befindet sich die Polyadenylierungssequenz AATAAA (N.J.Proudfoot et al., Nature 263 (1976), pp. 211-214). Wird eine Kettenlänge von 150 bis 200 Basen für den Poly-A Abschnitt der mRNA gerechnet, beträgt die Gesamtlänge der mRNA auf Grund der cDNA Sequenz 1600-1650 Basen. Da im Northern Blot Experiment ein höherer Wert bestimmt wurde, ist die 5'nichttranslatierte Region in keiner cDNA komplett enthalten.

Die cDNA des Klons pP6/5 weist im Gegensatz zu allen anderen cDNA Klonen an Position 100 C statt A auf. Dadurch würde sich das Triplett 98-100 (22. Codon) von GAA nach GAC ändern und für Asp anstelle von Glu kodieren. Diese Abweichung kann mehrere Ursachen haben: a) die Reverse Transkriptase baute ein falsches Nukleotid ein, b) es handelt sich um die Transkripte zweier alleler, an dieser Stelle verschiedener Gene oder c) es gibt zwei nicht allele Gene, die sich an dieser Position unterscheiden.

Der lange, offene Leserahmen kodiert für ein Protein mit 320 Aminosäuren, von dem das Met-1 wahrscheinlich abgespalten, und das folgende Alanin an der Aminogruppe, möglicherweise durch Acylierung, blockiert wird. Das errechnete Molekulargewicht beträgt 35,896 D und ist höher als der Wert nach SDS-PAGE. Allerdings ist der Anteil geladener Aminosäuren (Asp., Glu, Lys., Arg., His) mit 30,6 % (98/320) überdurchschnittlich hoch verglichen mit dem durchschnittlichen Wert von 25,1 %. Dies würde das veränderte Wanderungsverhalten des Proteins bei der SDS-PAGE erklären. Innerhalb der stark geladenen Aminosäuren überwiegen die sauren Aminosäuren (Asp. und Glu) mit 54 gegenüber den basischen (Lys. und Arg.) mit 41. Dies erklärt den sauren, isolektrischen Punkt des VAC-alfa Proteins (pl = 4,4 bis 4,8) VAC-alfa enthält nur ein für Cysteln codierendes Triplett (Aminosäure-Position 316); eine typische N-Glykosilierungsstelle (Asn-XXX-Ser/Thr) ist nicht vorhanden. Eine Strukturanalyse der Aminosäuresequenz (modifiziert nach Pustell, J et al., Nucleic Acids Res. 10 (1982) pp 4765-4782) ergibt eine vierfache Wiederholung einer 67 Aminosäure langen Sequenz (Fig.6), im folgenden "Repeats" genannt. Innerhalb dieser Sequenz sind 7 Aminosäuren (10,4 %) in allen vier Repeats konserviert, 15 Aminosäuren (22,4 %) kommen in drei von vier Repeats vor, an 28 Positionen (41,8 %) enthalten jeweils zwei Repeats dieselbe Aminosäure.

Ein Vergleich mit publizierten Literaturdaten (M.J.Geisow, FEBS Letters 203 (1986), pp. 99-103, M.J.Geisow et al., TIBS 11 (1986), pp. 420-423) ergab überraschenderweise, daß VAC-alfa damit zu einer größeren Gruppe Ca abhängiger Phospholipidbindungsproteine gehört. Es wird eine Konsenussequenz beschrieben

(Lys-Gly-fob-Gly-Thr-Asp-Glu-var-var-Leu-IIe-fil-IIe-Lew-Ala-fob-Arg; fob = hydrophob, fil = hydro-phil,

var = variabel), die an der Ca ** Bindung beteiligt sein könnte (M.J.Geisow et al., Nature 320 (1986), pp. 636-638). Diese Sequenz findet sich in jeder der vier wiederholten 67 Aminosäure langen Subsequenzen der erfindungsgemäßen Proteine (Fig.6). Auffällig ist auch der 6 Aminosäuren lange Abschnitt am Ende jeder Repeat, der fast außchließlich aus hydrophoben Aminosäuren besteht ("0000000" in Fig.6).

c) Sequenzanalyse der VAC-beta cDNA

Die VAC-beta cDNA Sequenz der Klone Nr15, Nr19 und Nr22 ergab 1940 bp und geht in einen poly-A Abschnitt über (Fig.7). 16 Basen vor dem poly-A Abschnitt findet sich das Polyadenylierungssignal AATAAA. Allerdings kommt diese Konsenussequenz bereits an der Nukleotidposition 1704-1709 vor. Weshalb diese Sequenz nicht alt Polyadenylierungssignal verwendet wird, ist unbekannt. Die zusätzlich erforderliche Sequenz an der 3'Seite der AATAAA Sequenz, YGTGTTY (Gill A. et al., Nature 312 (1984), pp. 473-474) kommt erst relativ weit entfernt vor (TGTGTTAT, Position 1735-1742); möglich, daß dies die Erklärung für ein Nichtakzeptieren dieser ersten Polyadenylierungssequenz darstellt.

Die cDNA enthält einen langen, offenen Leserahmen, der vom Beginn der cDNA bis Position 1087 reicht. Er würde ein Kodierungspotential für 362 Aminosäuren beinhalten. Aus Analogiegründen zu VAC-alfa und aufgrund der Tatsache, daß auch ein 34.000 D Protein bei der Reinigung von VAC anfällt (siehe E.P.A. 181.465) wurde das erste Methioninkodon (ATG, Position 107-109) als Translationsstart angenommen. Die Kozakregel ist hier nicht so gut erfüllt wie bei VAC-alfa (AAGAGATGG auf Position 102-110).

Das resultierende Protein (VAC-beta) wäre 327 Aminosäuren lang. Es besitzt 4 Cysteinreste (Aminosäureposition 161, 206, 250 und 293) und eine potentielle N-Glykoxylierungsstelle (Asn-Lys-Ser, Aminosäureposition 225-227). Das errechnete Molekulargewicht beträgt 36.837 (Fig.9). Auch in VAC-beta gibt es überdurchschnittlich viele geladene Reste: 97/237 (29,6%), wobei die sauren Aminosäuren (Asp+Glu: 49) über die basischen (Lys+arg 42) überwiegen; eine Erklärung für das nach SDS-PAGE ermittelte niedrigere Molekulargewicht.

Auch VAC-beta zeigt eine interne Wiederholung einer 67 Aminosäuren langen Sequenz Fig.8). Innerhalb dieser Sequenz sind 7 Aminosäuren (10,4 %) in allen vier Repeats konserviert, 17 Aminosäuren (25,4 %) kommen in drei von vier Repeats vor, an 25 Positionen (37,7 %) enthalten jeweils zwei Repeats dieselbe Aminosäure. Auch VAC-beta zeigt gute Übereinstimmung mit der 17 Aminosäuren langen Konsenussequenz. Die Ausführungen zum VAC-alfa gelten analog für VAC-beta.

d) Genomische Southernblot Analyse

Die Analyse chromosomaler DNA aus humaner Plazenta nach Southern zeigt ein komplexes Bild. Die DNA wurde mit EcoRl, Hindlll, BamHl und Pstl geschnitten. Die auf Nitrozellulose transferierte DNA wurde sowohl mit einer VAC-alfa DNA (pP11/3) als auch mit einer VAC-beta DNA (pRH203) hybridisiert. Das Waschen der Filter geschah unter stringenten Bedingungen (siehe Punkt a)), d.h. mit 0,2×SSC und 65°C. Trotzdem ergaben sich bei jedem Verdau relativ viele Banden (Fig.10). Der Vergleich der beiden Blots zeigt, daß die Kreuzreaktion von VAC-alfa und -beta DNA unter diesen Bedingungen eher auszuschließen ist. Die Vielzahl der Banden ist entweder durch die Existenz jeweils ähnlicher Gene zu dem VAC-alfa bzw. VAC-beta Gen zu erklären, oder aber es handelt sich um jeweils ein Gen, das durch viele und/oder lange Introns unterbrochen ist.

Beispiel 4

35

45

50

Protein-Analyse

In Fig.11 ist der Vergleich der Aminosäuresequenzen von VAC-alfa mit VAC-beta wiedergegeben. Die wiederholten Strukturen lassen sich in beiden Proteinen gleich anordnen. Die Verbindungspeptide sind ebenfalls gleich lang mit Ausnahme jener zwischen der 2. und 3. Repeat. In dieses Verbindungspeptid muß bei VAC-alfa eine Lücke eingeführt werden, um eine optimale Anpassung der beiden Sequenzen zu erlauben. Das N-terminale Peptid der beiden Proteine ist unterschiedlich lang, 19 Aminosäuren bei VAC-alfa, 25 Aminosäuren bei VAC-beta. Dieses Peptid weist auch die geringste Homologie auf. Die beiden

Proteine sind an 176 von 320 Aminosäurepositionen ident, was einem Homologiegrad von 55,0% entspricht. An dieser Stelle sei auch der Vergleich der Nukleotidsequenzen der VAC-alfa und -beta cDNAs eingefügt. Werden zwei Gene und deren Produkte miteinander verglichen, sieht man auf der DNA (=RNA) Ebene eine größere Homologie als auf der Aminosäureebene, was durch die Tatsache erklärt ist, daß bei der Nukleinsäure bereits eine Veränderung in einem Basentriplett ausreicht, um eine neue Aminosäure zu kodieren.

In Fig.12 ist der Vergleich der kodierenden Regionen von VAC-alfa und VAC-beta cDNA wiedergegeben. Überraschenderweise zeigen die DNAs nur einen Homologiegrad von 54,2%, also etwas weniger als die beiden Proteine.

In Fig.13 sind die Hydrophilizitätsprofile der beiden Proteine abgebildet. Dabei wurde der Algorithmus von Hopp und Wood verwendet (T.P.Hopp et al., Proc.Natl.Acad.Sci. 78 (1981) pp.3824-3828). Die vier Repeatbereiche sind durch die Balken angedeutet, die Verbindungspeptide in der darunter angegebenen Sequenz eingerahmt. Dabei fällt auf, daß das Verbindungspeptid zwischen der zweiten und dritten Repeat besonders hydrophil ist. In diesem Peptid befindet sich sowohl bei VAC-alfa als auch bei VAC-beta ein Arginin an identer Position. Es wäre daher möglich, daß dieses Arginin einen bevorzugten Angriffspunkt für eine Protease mit trypsinartiger Spezifität darstellt. Dabei müßte das Molekül in zwei etwa gleich große Hälften zerfallen. Es wäre denkbar, daß bereits ein solches "Halbmolekül" eine biologische, beispielsweise eine antikoagulierende Wirkung entfalten kann. Auf der anderen Seite könnte vielleicht der Austausch dieses Arginins durch z.B. Histidin den VAC-proteinen eine größere Stabilität vermitteln.

Aus Fig. 13 ist weiterhin leicht zu erkennen, daß weder VAC-alfa noch VAC-beta einen längeren, hydrophoben Bereich aufweisen, der entweder die Sekretion durch, oder das Einlagern der Proteine in eine Membran erlauben würden. Es ist daher anzunehmen, daß es sich bei VAC-alfa und VAC-beta um intrazelluläre Proteine handelt.

Wallner et al (Nature 320 (1986), pp.77-81) berichten die Struktur des humanen Lipocortin I, Saris et al. (Cell 46 (1986), pp.201-212) und Huang et al. (Cell 46 (1986), pp. 191-199) die Struktur des murinen bzw. humanen Calpactin I, das auch Lipocortin II genannt wird. Diese Proteine gehören ebenfalls zu der Klasse der Ca abhängigen Phospholipidbindungsproteinen. Ihre Struktur läßt sich analog zu VAC-alfa und -beta anschreiben (Fig.14). Die Homologien zwischen VAC-alfa und VAC-beta sind jedoch ausgeprägter als jene zwischen VAC und Lipocortin:

VAC-alfa - VAC-beta : 55,0% VAC-alfa - Lipocortin II : 41,9% VAC-alfa - Lipocortin II : 43,8% VAC-beta - Lipocortin II : 41,7% VAC-beta - Lipocortin II : 44,6%

30

Anzunehmen ist daher, daß auch die Lipocortine aufgrund ihrer analogen Struktur antikoagulierende Wirkung haben, und demzufolge als Antikoagulanzien einzusetzen sind und weiterhin, daß dies eine generalle Eigenschaft dieser Klasse von Ca abhängiger Phospholipidbindungsproteine ist.

Viele Mitglieder der Ca abhängigen Phospholipidbindungsproteine binden an gereinigte sekretorische

Viele Mitglieder der Ca abhängigen Phospholipidbindungsproteine binden an gereinigte sekretorische Vesikel oder andere Bestandteile des Cytoskeletts (siehe R.H.Kretsinger et al., Nature 320 (1986), p.573 für eine Zusammenfassung). Bei der Sekretion kapseln sich die Vesikel vom Golgi-Apparat der Zelle ab, wandern zur Zellmembran und fusionieren mit ihr. Dabei wird der Inhalt der Vesikel von der Zelle freigesetzt. In Analogie zur Kupplung von Erregung mit der Muskelkontraktion wurde vorgeschlagen (W.W.Douglas, Br.J.Pharmac. 34 (1968), 451), daß auch der Stimulus und die Sekretion über Ca gekoppelt ist. Dabei könnten die Ca abhängigen Phospholipidbindungsproteine eine wichtige Rolle spielen. In der konservierten, 17 Aminosäuren langen Region jeder Repeat besitzt VAC-alfa 5 bis 6 Hydroxylgruppen-enthaltende Aminosäuren (Asp., Glu, Thr., Ser.), jeweils drei davon an identischer Position. Bei VAC-beta finden sich in jeder Repeat vier dieser Aminosäuren. Obwohl keines der Proteine die in Calmodulin, Troponin C, S-100 und Parvalbumin beobachtet EF-Hand Struktur aufweist (R.H.Kretsinger et al., CRC Crit. Rev.Biochem. 8 (1980), p119), die in diesen Molekülen für die Ca Bindung verantwortlich ist, verleitet die Konservierung dieses Unterabschnitts in jeder Repeat zu dem Schluß, daß diese Region für die Ca Bindung verantwortlich ist.

Durch gezielte Mutationen in diesem Bereich könnte versucht werden, die biologische Aktivität von VAC-Proteinen zu verändern.

Beispiel 5



a) pRH284T: Expressionsvektor mit dem alkalischen Phosphatasepromotor und Terminator

Das Gen für die alkalische Phosphatase (PhoA) aus E.coli unterliegt einer strengen Regulation. In Gegenwart von Phosphat wird das Gen komplett abgeschaltet, bei Abwesenheit von Phosphat im Medium erfolgt Genexpression. H.Shuttleworth et al., Nucleic Acids Res. 14 (1986), p.8689 sowie C.N.Chang et al., Gene 44 (1986), pp.121-125 beschreiben die Nukleotidsequenz dieses Gens.

Aus mehreren Oligonukleotiden wurde die Promotorregion des PhoA gens zusammengesetzt und in EcoRI-Clal geschnittenes pAT153 eingesetzt. Vor der ribosomalen Bindungsstelle wurde eine XhoI Stelle eingeführt. Die originale EcoRI Stelle wird beim Einligieren des synthetischen DNA-Fragmentes zerstört. Nach der ribosomalen Bindungsstelle wurde ein Translationsstart-ATG vorgesehen, dessen G das erste Nukleotid einer SacI (=SstI) Stelle ist. Der Expressionsvektor läßt sich durch Schnitt mit SacI an dieser Stelle linearisieren und der 3Überhang durch Behandlung mit DNA-Polymerase I - Klenow Fragment in Gegenwart von dGTP in ein gerades Ende überführen. Dadurch kann jedes beliebige Gen an dieser Stelle eingefügt werden, für korrekte Expression muß es mit der ersten Base der kodierenden Region beginnen.

Das Hindlil-Sall Fragment des pAT-Anteils wurde entfernt und durch den alkalischen Phosphatase-Transkriptionsterminator ersetzt. Die originale Sall Stelle wurde zerstört. Dafür wurde sie vor dem Terminator zusammen mit der ebenfalls aus pAT153 deletierten BamHl Stelle wieder eingebracht. Die Sequenz der synthetisch hergestellten DNA ist in Fig.15 abgebildet.

25 b) Expressionsklon pRH291

Der cDNA Klon pP6/5 wurde mit BgIII und Pstl geschnitten und das 980 bp lange Fragment isoliert, das den Hauptteil der kodierenden und ca. 200 bp 3'nichttranslatierte Region enthält. Mittels Oligonukleotiden wurde das fehlende 5'Ende der kodierenden Region ersetzt. Dabei wurde durch zwei Mutationen (GGC → GGT, Gly-7 und ACT → ACC, Thr-8) gleichzeitig eine KpnI-Schnittstelle in die VAC-cDNA eingeführt. Die Oligonukleotide hatten folgendes Aussehen:

| EBI-678 | | EBI-677
| 5' GCACAGGTTCTCAGAGGTACCGTGACTGACTTCCCTGGATTTGATGAGCGGGCT 3
| CGTGTCCAAGAGTCTCCATGGCACTGAAGGGACCTAAACTACTCGCCCGA
| EBI-680||
| GATGCAGAAACTCTTCGGAAGGCTATGAAAGGCTTGGGCACAGATGAGGAGAGC
| CTACGTCTTTGAGAAGGCTTCCGATACTTTCCGAACCCGTGTCTACTCCTCTCG
| EBI-

| [EBI-682

ATCCTGACTCTGTTGACATCCCGAAGTAATGCTCAGEGCCAGGAAATCTCTGCA 3 · TAGGACTGAGACAACTGTAGGGCTTCATTACGAGTCGCGGTCCTTTAGAG 5 · 679 | | EBI-681 |

Die Oligonukleotide EBI-680, -677, -678 und -682 wurden an 5'Ende phosphoryliert. EBI-678 und -680, EBI-677 und-679 sowie EBI-682 und -681 wurden paarweise auf 100°C erhitzt und langsam langsam abgekühlt (je 100 pMol in 20 µl). Die Doppelstrang-Oligonukleotide wurden vereint und ligiert. pRH 284T wurde mit Sacl linearisiert, das 3'überhängende Ende durch Behandlung mit DNA-Polymerase I / Klenow

Fragment in Gegenwart von dGTP zu einem geraden Ende reduziert, und mit BamHI nachgeschnitten.Ca. 30 ng Vektor, 200 ng cDNA und 250 nMol Oligonukleotide wurden in 15 µl Lösung ligiert. Kompetente E.coli HB101 wurden mit der Ligaselösung transformiert. Der resultierende Klon wurde pRH291 benannt (Fig.16).

Beispiel 6

10

25

30

45

Vac-beta Expression in E.coli

s a) Expressionsklon pRH212

Als Expressionsvektor wurde das Plasmid pER103 verwendet (E.Rastl-Dworkin et al., Gene 21 (1983), 237-248). Der Vektor wurde mit Hindlll linearisiert. Das 5'überhängende Ende wurde mit dATP und DNA-Polymerase I / Klenowfragment partiell eingefüllt, und der verbleibende Einzelstrangrest mit S1 Nuklease verdaut. Der Vektor wurde mit BamHI nachgeschnitten und das große Fragment isoliert (Fig.17). Aus dem Klon pRH203 wurde das 440 bp lange Maelll-BamHI Fragment isoliert, das die Codons 13 bis 157 enthält. Das fehlende 5'Ende wurde durch Oligonukleotide ergänzt:

EBI-307

- 5' CCATGGCTTGGTGGAAGCTTGGATCGAACAGGAAGGT 3'
- 3' GGTACCGAACCACCTTTCGAACCTAGCTTGTCCTTCCACAGTG 5

EBI-306

Dabei wurden für E.coli optimale Codons verwendet (zB. R.Grantham et al., Nucleic Acids Res. 8 (1980), 1893-1912). Dieser Codonaustausch resultiert in einer neuen Hindill-Stelle bei Codon 5 bis 7. Das Oligonukleotide EBI-306 wurde phosphoryliert, mit EBI-307 hybridisiert und mit dem VAC-beta Fragment ligiert. Nach dem Nachschnitt mit BamHI wurde das 5'terminale VAC-Fragment in den vorbereiteten pER103 Vektor ligiert. Der entstehende Klon wurde pRH211 benannt. Um die für VAC-beta kodierende Region zu ergänzen, wurde aus dem Klon pRH201 das 1230 bp lange BamHI-SphI Fragment isoliert. Der ca. 200 bp lange pBR322 Abschnitt von BamHI bis SphI aus dem Plasmid pRH211 wurde entfernt und durch den entsprechenden VAC-cDNA Teil ersetzt. Es resultierte der Klon pRH212. Das EcoRI-BamHI Fragment, das den Trp-Promotor (S.marcescens), die ribosomale Bindungsstelle und den synthetisch hergestellten Beginn des VAC-beta Gens enthält, wurde durch Sequenzieren überprüft.

b) Expression von VAC-beta (pRH212)

Der Nachweis des plasmidkodierten VAC-beta erfolgte im Maxizell-system (A.Sancar et al., J. Bacteriol. 137 (1979), pp.692-693.). Ecoli CSR603 (F⁻, thr-1, leuB6, proA2, phr-1, recA1, argE3, thi-1, uvrA6, ara-14, lacY1, galK2, xyl-5, mtl-1, gyrA98 (nalA98), rpsL31, tsx-33, Lambda⁻, supE44) wurde mit pRH212 transformiert und bis zu einer OD₆₀₀ bei 37 °C gezüchtet. 20 ml Kultur wurden in einer offenen Petrischale mit einer UV-Germicidlampe (15W) aus 50 cm Entfernung 5 Sekunden lang bestrahlt und anschließend 1 Stunde weiter inkubiert. Der Kultur wurden 100μg D-Cycloserin zugesetzt. Nach 16 Stunden wurden die Bakterien abzentrifugiert, zweimal mit Hershey-Salzlösung gewaschen (5,4g/l NaCl, 3,0 g/l KCl, 1,1 g/l NH₄Cl, 15 mg/l CaCl₂×2H₂O, 0,2 g/l MgCl₂×6H₂O, 0,2 mg/l FeCl₃×6H₂O, 87 mg/l KH₂PO₄, 12,1 g/l Tris pH = 7,4), in 5 ml Hersheymedium resuspendiert (pro 100 ml Hersheysalze: 2,0 ml 20% Glukose, 0,5 ml 2% Threonin, 1,0 ml 1% Leucin, 1,0 ml 2% Prolin, 1,0 ml 2% Arginin, 0,1 ml 0,1% Thiamin-HCl) und mit 20 μg/ml Indolacrylsäure 2 Stunden inkubiert. Nach Zusatz von 5 μCi/ml ³⁵S-Methionin und weiterer Inkubation bei 37 °C (1 Stunde) wurden die plasmidkodierten Proteine radioaktiv markeirt. Die Bakterien wurden abzentrifugiert und in 200 μl SDS-Probenpuffer aufgenommen (Lämmli-Gel System, z.B. L.G.Davies et al.,

Methods in Molecular Biology (1986) pp.306-310). Die markierten Produkte wurden auf einem 15% Acrylamidgel aufgetrennt. Das Gel wurde getrocknet und an Kodak X-Omat S Film exponiert. Als Referenz wurde gereinigtes VAC-alfa Protein mitlaufen gelassen und durch Anfärben sichtbar gemacht. VAC-alfa läuft etwas schneller als das pRH212 kodierte VAC-beta, wie es auch dem Molekulargewicht nach zu erwarten war. Die Expression von VAC-beta ist außerdem durch Zugabe des Induktors Indolacrylsäure stimulierbar (Fig. 18).

c) Expressionsklon pRH292

Der Expressionsvektor pRH284T wurde mit Sacl linearisiert und die 3'überhängenden Ende mit DNA-Polymerase I / Klenowfragment und dGTP in gerade Enden übergeführt. Der Vektor wurde mit Sall nachgeschnitten, und das große Fragment isoliert.Das HindIII-Sall Insert des Klons pRH 212 wurde isoliert. 0,2 pMol des Oligonukleotidpaares

5' GCTTGGTGGAA 3' EBI-684 3' CGAACCACCTTTCGA 5' EBI-685

wurde mit 0,2 pMol VAC-beta Insert und 0,015 pMol vorbereiteten pRH284T ligiert. E.coli HB101 wurde mit der Ligaselösung transformiert. Der resultierende Klon wurde pRH292 benannt (Fig.18).

Beispiel 7

10

15

25

30

35

Nachweis der Expression von Vac-alfa und Vac-beta in E.coli

a) Anzucht der Klone HB101/pRH291 und HB101pRH292

Medien: 1) Vorkultur

10 g/l Trypton
5 g/l Hefeextrakt
60 4 g/l Glucose
9 g/l Na₂HPO₄.2H₂O
1 g/l NH₄Cl
1 g/l KCl
1 ml/l 1M MgSO₄.7H₂O
150 mg/l Ampicillin

Start-pH = 7.2

2) Hauptkultur

0,68 g/l (NH₄)₂HPO₄
5 0,62 g/l K₂HPO₄.3H₂O
2,33 g/l KCl
0,5 g/l NaCl
0,53 g/l NH₄Cl

36 -

1,23 g/I MgSO4.7H2O 0,011 g/l CaCl2 10 mg/l Thiamin.HCl 3,92 mg/l (NH₄)₂Fe(SO₄)₂.6H₂O 0,72 mg/l AlCl₃.6H₂O 0,71 mg/l CoCl₂.6H₂O 1,5 mg/l KCr(SO₄)₂.12H₂O 0,75 mg/l CuSO₄.5H₂O 0,19 mg/l H₃BO₃ 10 0,51 mg/l MnSO4.H2O 0,79 mg/l NiSO4.6H2O 0,73 mg/l Na₂MoO₄.2H₂O 0,86 mg/l ZnSO₄.7H₂O 21 g/l Caseinhydrolysat (Merck Art.# 2238) 15 25 g/l Caseinhydrolysat (Sigma C9386) 100 mg/l Cystein 2 g/l Hefeextrakt 1 g/l Citronensäure 11 g/l Glucose.H2O (Start bzw. Feed)

20

700 ml Vorkulturmedium wurden mit dem Expressionsklon angeimpft und bei 37°C unter Rühren (1000 rpm (= Umdrehungen pro Minute), Magnetstab) und Sauerstoffzufuhr (5 vvm (= vol/vol/min), Belüftungsfritte) 12 bis 15 Stunden inkubiert. 600 ml dieser Vorkultur wurden in einen Fermenter mit 12 l Hauptkulturmedium überführt. Die Hauptkultur wurde unter folgenden Bedingungen fermentiert:

25

Rührsystem: Blattrührer bei 1000 rpm

Belüftung: 1.0 vvm Temperatur: 28° C

pH: 6,5 (25% NH₃ zur Korrektur)

30

Während der Fermentation wurde die Glucosekonzentration gemessen. Bei Absinken auf 5 g/l wurde 10 g/l Glucose nachgefüttert. Alle weiteren Nachfütterungen zu je 10 g/l erfolgten bei einem Absinken der Glucosekonzentration im Fermenter auf 10 g/l. Fiel der Sauerstoffpartialdruck auf etwa 0,05 atm ab, wurde der Druck im Fermenter auf 0,3 bar erhöht. Nach 20 Stunden wurde auf 15°C abgekühlt, die Biomasse über eine CEPA-Zentrifuge vom Nährmedium abgetrennt und bei -70°C eingefroren.

b) Nachweis des rekombination Vac-alfa bzw. Vac-beta Proteins

40

Lösungen:

45

Probenpuffer:

125 mM Tris pH = 6,8
4 % SDS
10 % Mercaptoäthanol
10 % Glyzerin
0,02 % Bromphenolblau

55

Acrylamidgel:

Sammelgel:

3 % Acrylamid 0,1 % Bisacrylamid 125 mM Tris pH=6,8 0,1 % SDS

10 Trenngel:

13,5 % Acrylamid 0,45 % Bisacrylamid 375 mM Tris pH = 8,8 15 0,1 % SDS

Laufpuffer:

20

14,4 g/l Glycin 3,025 g/l Tris 5 ml 20% SDS

25

Proteingel-Färbelösung:

0,1% Coomassieblau 30 50 % Methanol . 10 % Essigsäure

35 Entfärbelösung:

5% Methanol 15% Essigsäure

40

Glycerinlösung:

7% Essigsäure 45 2% Glyzerin

Transferpuffer:

50

10× Transferpuffer:

55 .24,2 g/l Tris 112,6 g/l Glycin

1x Transferpuffer:

100 ml/l 10x Transferpuffer 200 ml/l Methanol 1 ml/l Empigen

Blocklösung:

10

1% Tween 201% BSA (Rinderserumalbumin)10% fötales Kälberserum (GIBCO) in PBS

15

PBS:

8 g/l NaCl 0 0,2 g/l KCl 1,15 g/l Na₂PO₄ 0,2 g/l KH₂PO₄ 0,1 g/l MgCl₂ 0,7 g/l CaCl₂

25

alkalische-Phosphatase-Puffer:

100 mM Tris pH = 9,5100 mM NaCl5 mM MgCl

Am Ende der Fermentation wurde die optische Dichte der Brühe bestimmt und ein Aliquot entnommen. Die Bakterien wurden in einer Eppendorfzentrifuge pelletiert, mit einer Konzentration von 20 OD_{600nm} (optische Dichte bei 600 nm) in Probenpuffer resupendiert und fünf Minuten bei 100°C denaturiert. Unlösliche Anteile wurden durch Zentrifugieren in der Eppendorfzentrifuge pelletiert. 5 μ l Aliquots wurden auf das Acrylamidgel geladen. Als Referenz dienten Expressionsklone, die ständig bei hoher Phosphatkonzentration gezüchtet worden waren (0,08 mM Phosphat). Unter diesen Bedingungen wurde der alkalische Phosphatasepromotor nicht aktiviert.

Die Proteine wurden bei 6,5 V/cm (Sammelgel) bzw. bei 13 V/cm (Trenngel) entsprechend dem Molekulargewicht aufgetrennt, bis der Bromphenolblaufarbstoff das Ende des Gels erreicht hatte. Eine Hälfte des Gels wurde mit Coomassieblau gefärbt. Dazu wurde das Gel 30 Minuten in der Färbelösung bewegt und anschließend eine Stunde in der Entfärbelösung behandelt. Zur besseren Entfernung des überschüssigen Farbstoff wurde ein mit Aktivkohle gefüllter Dialysenschlauch in die Entfärbelösung getauch. Das Gel wurde abschließend 30 Minuten in der Glyzerinlösung behandelt und mittels eines Geltrockners getrocknet.

Die Proteine der zweiten Gelhälfte wurden auf ein Nitrozellulosefilter übertragen. Dazu wurde der Sandwich Whatman 3MM Papier-Gel-Nitrozellulose (Schleicher-Schuell, BA85)-Whatman 3MM Papier in einer Biorad-Transferapparatur in 1× Transferpuffer zwei Stunden einer Spannung von 150 V (Stromstärke 1000 mA) unter Kühlung ausgesetzt. Das Nitrozellulosefilter wurde über Nacht bei Raumtemperatur in 50 ml Blocklösung behandelt. Das Filter wurde drei Stunden in 5 ml Blocklösung / 1:1000 verdünntes Rabbit-Anti-Vac-Antiserum inkubiert und anschließend 30 Minuten in Fließwasser,sowie dreimal 15 Minuten in PBS / 1% Tween 20 (Merck-Schuchardt # 822184) gewaschen. Das Filter wurde in 20 ml Blocklösung mit einer 1:2000 Verdünnung des Anti-Rabbit IgG (Fc) alkaline phosphatase conjugate (Promega-ProtoBlot Immunoscreening System) drei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Es wurde wie oben in Fließwasser und PBS / 1% Tween 20 gewaschen. Der Nachweis des gebundenen Antikörper-alkalische Phosphatase-Konjugates erfolgte durch eine Farbreaktion (Promega-ProtoBlot Immunoscreening System). 66 μI NBT (50

mg/ml Nitro-blue-tetrazolium in 70% Dimethylformamid) und 33 µl BCIP (50 mg/ml 5-Bromo-4-chloro-3-indolyl-phosphat in Dimethylformamid) wurden in 10 ml alkalische-Phosphatase-Puffer gelöst. Das Nitrozellulosefilter wurde bis zur Farbentwicklung in dieser Lösung inkubiert und anschließend 30 Minuten mit Fließwasser gewaschen. Das Filter wurde getrocknet und in Plastikfolie eingeschweißt.

In Figur 19 ist das Resultat wiedergegeben. "+Phosphat" ist die Kontrolle ohne Expression, "-Phosphat" zeigt die Expression von Vac-alfa (Klon HB101/pRH291) bzw. Vac-beta (Klon HB101/pRH292) Protein unter der Kontrolle des alkalischen Phosphatase Promotors. Sowohl Vac-alfa als auch Vac-beta Protein sind bereits auf dem gefärbten Gel zu erkennen. Die gebildete Menge an Vac-Proteinen beträgt überraschenderweise mindestens 20 mg/l/OD600nm Bakterienkultur.

Der Westernblot zeigt deutlich die angefärbte Vac-alfa Bande. Zusätzlich sind einige Proteine niedrigeren Molekulargewichts im Bereich bis 30 kD erkennbar, die möglicherweise durch proteolytische Spaltung am N-und/oder C-Terminus des Vac-alfa Proteins entstanden sind. Auffällig ist außerdem ein durch das Antiserum erkanntes Protein im Bereich kleiner 20 kD, das eventuell ein durch Proteolyse entstandenes Halbmolekül des Vac-alfa Proteins darstellen könnte. Überraschenderweise wurde auch Vac-beta durch das Anti-Vac-Antiserum erkannt. Da diese Bande wesentlich schwächer als die Vac-alfa Bande gefärbt ist, andererseits aber die Vac-beta Bande im Coomassie Blau gefärbten Gel in ihrer Intensität dem Vac-alfa entspricht, ist daraus zu schließen, daß die Erkennung des Vac-beta Proteins durch das Anti-Vac-Antiserum wesentlich schlechter als jene des Vac-alfa Proteins erfolgt.

Beispiel 8

10

20

30:

45

25 Reinigung von rekombinationem VAC-alpha

Ausgangsmaterial: E.coli HB101/pRH 291.

Die Zellen waren zentrifugiert und bei -70° C eingefroren worden.

a) Zell Homogenisierung und Extraktion

103,5g gefrorener Zellkuchen wurde in 500 ml eiskaltem Lyse-Puffer (100 mM TRIS/HCl, 50 mM EDTA und 200 mM NaCl, pH 7,5) suspendiert und mit einem Ultra-Turrax (5 kurze Impulse) zur Zerstörung von Klumpen behandelt. Die Suspension wurde danach 3-mal durch eine Manton-Gaulin Presse bei 6.000 psi geführt. Zuletzt wurde die Presse mit 300 ml Lyse-Puffer gespült. Zur homogenisierten Suspension wurde langsam eine 5%ige Lösung PEI (Polyethylenimin, Molekulargewicht 30.000-40.000), das mit 5 N HCl auf pH8 eingestellt worden war, bis zu einer Endkonzentration von 0,5% PEI, hinzugefügt. Nach 30-minütigem Rühren in einem Eisbad wurde die Lösung bei 9.000 g, 60 min. und 4°C unter Verwendung einer Beckmann J2-21 Zentrifuge geklärt (roher Extrakt).

b) Ammoniumsulfat Fraktinierung:

Festes Ammoniumsulfat wurde langsam zum gerührten rohen Extrakt bis zu einer Sättigung von 30% (176 g/l) gegeben. Der Niederschlag wurde nach einer Nacht im Kühlraum entfernt. Der klare Überstand wurde langsam bis zu einer Sättigung von 65% mit festem Ammoniumsulfat versetzt (235 g/l Überstand) und zwei Stunden gerührt. Das Präzipitat wurde dann durch Zentrifugation bei 10.000 g 30 min. bei 4°C gesammelt. Es wurde in 500 ml 20 mM TRIS/HCl + 50 nM NaCl, pH 7,4 gelöst und gegen denselben Puffer so lange dialysiert, bis alles Ammoniumsulfat entfernt worden war (bestimmt durch das Ausbleiben einer BaSO₄-Bildung nach Zugabe von BaCl₂ zum Dialysat).

c) Chromatographie an DEAE-SEPHAROSE FAST FLOW

Das Dialysat wurde durch Zentrifugation geklärt und auf eine 160 ml DEAE-FF-Sepharose-Kolonne (Pharmacia), die mit 20 mM TRIS/HCI + 50 mM NaCl pH 7,4 equilibriert worden war, aufgetragen. Sobald der OD_{280nm} des Eluates den Puffer-Level erreichte, wurde ein Gradient von 50 - 500 mM NaCl in 20 mM

TRIS/HCI pH 7,4 gefahren (insgesamt 10 Kolonnen-Volumina des linearen Gradienten).

Das Eluat wurde bei OD_{280nm} kontrolliert und durch SDS-PAGE und Western Blot, unter Verwendung eines Kaninchen-Antiserums gegen Placenta-VAC hergestellt, wie für das Rinder-VAC in der EPA 0 181 465 beschrieben, und eines Schweine Anti-Kaninchen IgG gekuppelt an alkalischer Phosphatase, analysiert. VAC-enthaltende Fraktionen wurden gesammelt, wobei einige Fraktionen am Ende des Hauptpeaks verworfen wurden. Der VAC-Pool wurde unter Verwendung einer AMICON Ultrafiltrationszelle und eines PM 10-Typ Ultrafilters konzentriert.

d) Chromatographie an Sephacryl S-200 "High Resolution"

Eine Pharmacia K 26/100 Kolone (500 ml) wurde mit Sephacryl S-200 HR (Pharmacia) beladen und mit 20 mM Bis-TRIS/HCl + 100 mM NaCl pH 6,3 bei einer Durchflußrate von 15-20 ml/Stunde equilibriert. 6-15 ml Aliquots des konzentrierten DEAE-FF-Sepharose-Pools (total 87,4 ml) und anschließend der Bis-TRIS-Puffer (s.o.) wurden auf die Säule aufgetragen. Das Eluat wurde bei OD 280 nm überwacht. Der VAC repräsentierende Peak war der letzte auffällige Peak des UV-Profils wie durch SDS-PAGE und Western Blots von Aliquots gezeigt werden konnte. Er wurde gesammelt, die Pools aller Versuche vereinigt (insgesamt 7) und gegen 20 mM Bis-TRIS/HCl pH 6,3 dialysiert.

20

e) Chromatographie an einer Q-SEPHAROSE-FAST-FLOW

Eine 40 ml Kolonne (K 16/20) einer Q-Sepharose-Fast-Flow (Pharmacia) wurde an das FPLC-System (Pharmacia) angeschlossen und mit 20 mM Bis-TRIS/HCl pH 6,3 equilibriert. Der dialysierte VAC-Pool wurde auf die Säule aufgetragen und so lange mit 20 mM BIS-TRIS gewaschen, bis der OD_{280nm} des Eluates wieder den Puffer-Level erreicht hatte. Eine NaCl-Gradient in 20 mM Bis-TRIS/HCl pH 6,3 wurde zur Elution verwendet:

0-105 nM NaCl in 1 Kolonnen-Volumen (40 ml) 105-245 nM NaCl in 20 Kolonnen-Volumen (800 ml) 245-350 mM NaCl in 2 Kolonnen-Volumen (80 ml)

VAC donnte im letzten prominenten Peak des UV-Profils identifiziert werden, der bei ungefähr 0.14 M NaCl eluierte. Die Reinheit wurde mittels SDS-PAGE, Western Blot, Reverse HPLC und isoelektrischer Fokussierung bestimmt. Der VAC-Pool wurde bei -20°C aufbewahrt.

Beispiel 9

40

Vergleich Rekombinantes/natürliches VACα

45

50

Verwendete Methoden:

- a) Gelpermeations-HPLC
- b) Reverse Phase HPLC
- c) N-terminale Sequenzierung
- d) Tryptic Peptid Map
- e) SDS-Gelelektrophorese
- f) Western Blot
- g) Isoelektrische Fokussierung

Für den Vergleich wurde einerseits natürliches VAC, andererseits rekombinantes VAC-alfa verwendet. Im folgenden werden die Versuchsbedingungen für die einzelnen Analysenmetheden beschrieben.

a) Gelpermeations-HPLC

Säule Waters Protein Pak I 125, 2 x (7,8 x 300 mm), 10 µm Teilchendurchmesser

Eluens: 0,5 M Na₂SO₄, 0,02 M NaH₂PO₄, pH 7,0, 0,04% Tween 20, 25% Propylenglykol

Fluß: 0,5 ml/min

Detektion: UV-Absorption, 214 nm

Die Chromatogramme von natürlichem und rekombinatem VAC-alfa zeigen den Hauptpeak des VAC-Monomeren bei einem Molekulargewicht von 34.000 bzw. 33.000. Daneben gibt es jeweils einen geringen Anteil von früher eluierendem Dimeren des VAC. Die Eichung der Molekulargewichtsskala erfolgte über 4 Standardproteine. Die Säule trennt streng genommen nach Molekulargewicht nach Molekulargewicht.

b) Reverse Phase HPLC

15

Säule: Bakerbond WP C₁₈, 4,6 × 250, 5 µm Teilchendurchmesser, 30 nm Porendurchmesser

Eluens A: 0,1% Trifluoressigsäure in Wasser

Eluens B: 0,1% Trifluoressigsäure in Acetonitril

Gradient: 20% B für 2 min, 20 - 68% B in 24 min,

o 68% B fur 10 min, 68 - 20% B in 1 min

Fluß: 1,0 ml/min

Detektion: UV-Absorption, 214 nm und 280 nm

Die Chromatogramme von natürlichem und rekombinatem VAC zeigen für VAC eine Retentionszeit von etwa 29 min. Die daneben vorliegenden sehr kleinen Peaks sind nur zum Teil Verunreinigungen der VAC-Probe. Alle mit BW gekennzeichneten Peaks stammen aus dem Blindwert der Säule.

30 c) N-terminale Sequenzierung

Sequenziert wurde ein über Reverse Phase HPLC entsalzter Peak von rekombinationem VAC-alfa. Die Sequenzierung erfolgte mit einem Gasphasen sequenator der Firma Applied Biosystems (Modell 470A) mit dem Programm 40APTH. Die Probe wurde in 50 µl 70% HCOOH gelöst. Am Sequenator wurden 2 x 25 µl aufgetragen. Mit einer Ausgangsmenge von 2,3 nMol konnte bis zur Aminosäure 39 sequenziert werden. Es wurde 100%ige Übereinstimmung mit der erwarteten Sequenz (aus natürlichem Protien und cDNA) gefunden. Zusätzliches N-terminales Met konnte nicht nachgewiesen werden (≤ 1%). Der N-Terminus liegt bei rekombinantem VAC-alfa frei und nicht blockiert vor wie bei natürlichem VAC.

d) Tryptic Peptid Map

Verglichen wurden natürliches VAC und rekombinantes VAC-alfa. Aus beiden Proben wurde VAC über Reverse Phase HPLC entsalzt, getrocknet und in 0,1% NH4HCO3 gelöst. Für die Spaltung wurden 4 Gewichts% Trypsin (Worthington, TPCK behandelt, gelöst zu je 1 mg/ml in Wasser) zugesetzt, nach 6 Stunden Inkubation bei 37°C nochmals 4 Gewichts% Trypsin. Nach weiterer Inkubation über Nacht wurden die entstandenen Peptide über Reverse Phase HPLC getrennt. Die beiliegenden Chromatogramme (214 nm und 280 nm) zeigen ein praktisch identisches Peptidmuster.

Säule: Water μ Bondapak C₁₈, 3,8 \times 300 mm, 10 μ m Teilchendurchmesser 10 nm Porendurchmesser

Eluens A: 0,1% Trifluoressigsäure in Wasser

Eluens B: 0,1% Trifluoressigsäure in Acetonitrill

Gradient: 0 - 55% B in 55 min, 55% B für 15 min, 55 - 0% B in 1 min

Fluß: 1,0 ml/min

Detektion: UV-Absorption, 214 nm und 280 nm

55

e) SDS-Gelelektrophorese

SDS-Gelelektrophorese wurde weitgehend nach der Originalvorschrift von U.K. Laemmli durchgeführt (Natur 227, 680-685 (1979)). Die Silberfärbung erfolgte nach der Methode von Oakley (Anal. Biochem. 105, 361-363 (1980)). Das erste Gel zeigt einen Vergleich zwischen natürlichem und rekombinantem VAC-alfa. Der Gehalt an dimerem VAC wurde durch Scannen mit einem Laserdensitometer quantifiziert und betrug 2% beim natürlichen und 4% beim rekombinantenm VAC. Das zweite Gel zeigt nur rekombinantes VAC-alfa, aufgetragen mit und ohne DTT (Dithiothreitol, Reduktionsmittel). Daraus ist ersichtlich, daß das SDS-stabile Dimere offensichtlich über Disulfidbrücken gebunden ist, die mit DTT reduziert werden können.

Stammlösungen der Reagenzien

10

15

30

15% Ammonium-persulfat-Lösung (APS)

150 mg Ammonium-persulfat werden in 1 ml dest. Wasser gelöst.

20	30% Acrylamid + 0,8% Bis Acrylamid											
	Acrylamid	Bis-acrylamid	Wasser auf									
25	15 g	0,4 g	50 ml									
	30 g	0,8 g	100 ml									
	45 g	1,2 g	150 ml									

Das Acrylamid wird in dem entsprechenden Wasservolumen gelöst und vor der Verwendung filtriert.

Trenngel-Puffer

1,5 M TRIS-HCL, 0,4% SDS (Sodium-dodecylsulfat), pH 8,8
 18,16 g TRIS + 0,4 g SDS mit konz. HCl auf pH 8,8
 einstellen und mit dest. Wasser auf 100 ml auffüllen.

Stackinogel-Puffer

0,5 M TRIS-HCI, 0,4% SDS, pH 6,8 6,04 g TRIS + 0,4 g SDS mit konz. HCl auf pH + 6,8 einstellen und mit dest. Wasser auf 100 ml auffüllen.

Laufpuffer

25 mM TRIS, 192 mM Glycin, 0,1% SDS, 0,005% Na-azid pH 8,5 12 g TRIS + 57,6 Glycin + 4 g SDS + 0,2 g Natriumazid werden in ca. 3,5 1 dest. Wasser gelöst, auf pH 8,5 eingestellt und auf 4,0 I aufgefüllt. Es empfiehlt sich die Leitfähigkeit des neuen Laufpuffers mit den vorhergehenden Chargen zu vergleichen.

0,05% Coomassie-Blue-Färbelösung

0,55 g Coomassie Brillant Blue R 850 werden in 500 ml Methanol gelöst, 30 min gerührt und filtriert. Dazu gibt man 100 ml Eisessig und 500 ml dest. Wasser.

Entfärbelösung

a) Manuelles Entfärben

Die Entfärbelösung entspricht der Färbelösung ohne Farbstoff: 500 ml Methanol + 500 ml dest. Wasser + 100 ml Eisessig

b) Elektrophoretisches Entfärben in 7,5% Essigsäure

4 × SDS Auftragepuffer (ca. 1 Monat haltbar)

10

Farbstoffkonzentrat:

Bromphenolblau 50 mg
 Glycerin 0,5 ml
 Wasser (dest.) auf 10 ml
 Die Lösung ist ca. 3 Monate haltbar.

20

Auftragepuffer:

Farbstoffkonzentrat 0,4 ml 25 SDS 0,8 g Glycerin 4 g Wasser (dest.) auf 10 ml

30

1 x SDS Auftragepuffer

Verdünnung 1:4 des 4 x SDS Auftragepuffers mit dest. Wasser.

35

Silberfärbung nach Oakley

40

Reagenzien

45 Destainer:

Ethanol 200 ml Essigsäure (conc.) 62,5 ml Dest. Wasser auf 1000 ml

50

10% Glutardialdehyd-Lösung:

25% Glutardialdehyd-Lösung 20 ml bzw. 40 ml Dest. Wasser auf 50 ml bzw. 100 ml

Die Lösung muß im Kühlschrank aufbewahrt werden.

0,1 N ammoniakalische Silberfösung:

Erst direkt vor Gebrauch herstellen:
0,1 N Silbernitrat (16,9 g/l) 23 ml 46 ml
25% Ammonialklösung 0,95 ml 1,9 ml
15 0,36% Natriumhydroxid (1,8 g/0,5 l) 10,5 ml 21 ml
dest. Wasser auf 50 ml 100 ml

20 Entwickler-Lösung

Unmittelbar vor Gebrauch herstellen: 0,5% Citronensäure (1,25 g/250 ml) 5 ml dest. Wasser 1 l 37% Formaldehyd 1 ml

Entfärbe-Lösung (Photo-Fixierer):

Kodak-Fixierer (Photolabor) Verdünnung 1:4 mit dest. Wasser. Die Verdünnung ist mehrfach verwendbar, jedoch nimmt die Dauer des Entfärbens nach häufigerer Verwendung zu.

35 2% Glycerin-Lösung:

30

50

23 g Glycerin 87% in 1 I dest. Wasser

Durchführung der Silberfärbung nach Oakley

Nach beendeter Elektrophorese wurde das Gel an einer Ecke markiert und durchlief danach folgende Färbeschritte im Schüttler: - 30 min im Destainer-Bad

- 45 30 min in 20% Glutardialdehyd-Lösung (50 ml)
 - 30 min in fließendem Wasser oder über Nacht in ca. 2 i Wasser
 - 10 min in ammoniakalischer Silberlösung (50 ml)
 - 3 min in fließendem Wasser
 - ca. 5 min in Entwickler-Lösung

Der Entwicklungsvorgang wurde nicht nach einer exakten Zeitdauer beendet, sondern dann, wenn die Banden ausreichend gefärbt waren oder spätestens wenn sich der Hintergrund zu färben begann. Gestoppt wurde die Entwicklung durch

- 30 min Wässern der Gele (in einer Wanne oder unter Fließwasser)

Die Entwicklung dauerte auch noch an, wenn das Gel bereits im Wasser war! (Diffusionszeit). Das Entfärben des Gels war nur dann erforderlich, wenn der Hintergrund zu stark gefärbt war!

- ca. 5-10 min in Kodak-Fixierer, bis ein optimaler Kontrast zwischen den Banden und dem Hintergrund

erreicht war. Achtung! Das Entfärben erfolgte auch noch nach unmittelbarem Abstoppen in fließendem Wasser (Diffusionszeit).

- 30 min in 2% Glycerin-Lösung

Danach konnte das Gel auf Filterpapier bei 80°C 1 Std. getrocknet werden.

f) Western Blot

5

15

25 .

Der immunologische Nachweis erfolgte für VAC mit rabbit anti VAC serum (1:1000 verdünnt) und mit swine anti rabbit IgG (1:500 verdünnt), das mit Alkalischer Phosphatase konjugiert ist. Zum Nachweis der Enzymaktivität der Alkalischen Phosphatase wurden die Substrate BCIP (5-Bromo-4-chloro-3-indolyl-phosphat) und NBT (Nitro Blue Tetrazolium) eingesetzt. Die vergleichende Proteinfärbung auf der Nitrocellulose erfolgte mit Amidoschwarz.

Western-blotting im semi-dry Verfahren

20 1. Materialien:

Semy-dry Electroblotter (Fa. Sartorius) SM 175 56; Filterpapier in der Größe des zu blottenden Gels; Nitrocellulose-Membran (Porengröße 0,45 µm) in Gelgröße;

Reagenzien

30 - Anodenpuffer 1: pH 10,4

0,3 M TRIS 3,63 g/80 mi 20% Methanoi 20 mi

35

Anodenpuffer 2: pH 10,4

40 25 mM TRIS 0,3 g/80 ml 20% Methanol 20 ml

45 Kathodenpuffer: pH 9,4

25 mM TRIS 0,3 g/80 ml 40 mM ε-Aminocapronsäure 0,52 g/80 ml (MW 131,3) 20% Methanol 20 ml

50

Amidoschwarz-Protein-Färbemedium

55 0,5% (w/v) Amidoschwarz 0,5 g in 40 ml
 50% Methanol 50 ml
 10% Essigsäure 10 ml

Entfärber

Methanol - Wasser - Essigsäure

5 - 5 - 1

5

PBS (Phosphate buffered saline) 10x Konzentrat pH 7.2

136 mM Natriumchlorid 80 g
26 mM Kaliumchlorid 2 g
80 mM di-Natriumhydrogenphosphat 11,3 g
(80 mM di-Natriumhydrogenphosphat .12H₂O 28,7 g)
14 mM Kalium-dihydrogenphosphat 2 g
mit dest. Wasser auffüllen auf 1 l
vor Gebrauch 1/10 verdünnen !!!

20

Blocking Puffer:

1% BSA 0,1% Tween 20. in 1× PBS

Waschpuffer:

30

1 x PBS 1 x PBS + 0.1% Tween 20 1 x PBS

35

Färbepuffer für Alkalische Phosphatase-Färbung:

pH 9,9
100 mM TRIS 1,22 g
100 mM Natriumchlorid 0,58 g
5 mM Magnesiumchlorid. 6H₂O 0,10 g
mit dest. Wasser auffüllen auf 100 ml

45

NBT (Nitro-Blue Tetrazolium) - Lösung

50 mg NBT (Fa. Sigma N-6876)/ml 70% Dimethylformamid

50

BCIP (5-Bromo-4-chloro-3-indolyl-phosphat) - Lösung

55 50 mg BCIP (Fa. Sigma B-8503)/ml in 100% Dimethylformamid

Färbemedium für Alkalische Phosphatase

Färbungspuffer 10 ml BCIP 0,033 ml NBT 0,065 ml

Antikörperreagenzien:

Rabbit anti VAC-Serum mit alkalischer Phosphatase konjugiert.

3. Durchführung des Blots

Das Blotten erfolgte bei 0,8 mA/cm² Gelfläche über 60 min

4. Nachweis der Proteine auf der Nitrocellulose-Membran

20

10

15

4.1. Proteinfärbung mit Amidoschwarz

Der für die Proteinfärbung vorgesehene Anteil der Nitrocellulose-Membran wurde abgeschnitten und 5 Minuten in Amidoschwarz-Färbelösung gelegt. Danach wurde die mehrfach verwendbare Färbelösung abgegossen und überschüssige Färbelösung von der Nitrocellulose-Membran mit Wasser abgespült.

4.2 Immunologischer Nachweis

30 -

4.2.1 Blockierung der Nitrocellulose-Membran

Vor dem immunologischen Nachweis wurde die Nitrocellulose-Membran mindestens 60 min (oder auch über Nacht) mit 1% BSA in 1xPBS mit 0,1% Tween 20 blockiert.

4.2.2. Nachweis mit Enzym-markierten Antikörpern

40

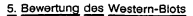
Nach dem Blockieren wurde die Nitrocellulose-Membran mit rabbit anti VAC Serum (in geeigneter Verdünnung in Blockierungsmedium) 60 min inkubiert.

Danach wurde 3x gewaschen: 1x PBS, PBS mit 0,1% Tween, 20,1x PBS. Darauf erfolgte die Inkubation der Membran mit swine anti rabbit IgG, das mit Alkalischer Phosphatase konjugiert war (ebenso in einer geeigneten Verdünnung in Blockierungsmedium über 60 min). Danach wurde erneut 3x mit PBS gewaschen wie oben angegeben.

4.2.3 Enzymatische Färbung des Blots

50

Die Nitrocellulose-Membran wurde in Färbemedium gelegt (für ein Minigel reichten 10 ml aus) und im Schüttler langsam bewegt, bis sich eine ausreichende Anfärbung der Banden zeigte. Die Färbung wurde durch Auswaschen des Färbemediums mit Wasser beendet, danach die Nitrocellulose-Membran an der Luft getrocknet.



Die immunologisch/enzymatisch nachgewiesenen Banden des Blots wurden mit den Banden der Proteinfärbung des Blots und auch mit dem entsprechenden Bandenmuster der SDS-Elektrophorese verglichen und einander zugeordnet.

7. Isoelektrische Fokussierung

Der isoelektrische Punkt (pl) für rekombinantes VAC-alfa liegt mit 4,9 um 0,1 pH-Einheiten höher als für natürliches VAC (4,8).

Polyacrylamidgel-Isoelektrische Fokussierung (PAGIF oder IEF)

Material und Reagenzien

20 Polyacrylamidgelplatten für Isoelektrische Fokussierung auf Folie aufpolymerisiert. (LKB - "PAGplate", SERVA - "Servalyt Precotes")

Elektrodenlösungen für die jeweiligen pH-Bereiche:

25

10

15

pH 3,5-9,5 (LKB-PAGplate) Anodenlösung: 1 M Phosphorsäure Kathodenlösung: 1 M Natronlauge ph 5,5-8,5 (LKB-PAGplate)

Anodenlösung: 0,4 M HEPES (mit Na-azid)

Kathodenlösung: 0,1 M NaOH pH 4,0-6,5 (LKB-PAGplate)

Anodenlösung: 0,5 M Phosphorsäure + 0,1 M Glutaminsäure

Kathodenlösung: 0,1 M Beta-Alanin (mit Na-azid)

35

pH 3,5-9,5 (SERVALYT-Precotes)

Anodenlösung: 25 mM Asparaginsäure + 25 mM Glutaminsäure

Kathodenlösung: 2 M Ethylendiamin + 25 mM Arginin Base + 37,5 mM Lysin Base

40 Kühlvermittler: Kerosin (Fa. SERVA)

Fixierlösung:

10% Trichloressigsäure (TCA) mit 5% Sulfosalicylsäure

0,05% Coomassie Blue Färbelösung

Entfärber: 500 ml Methanol + 500 ml Wasser + 100 ml Eisessig

45

Proben:

Die Proben sollen salzarm oder besser noch salzfrei sein. Höhere Salzkonzentration müssen vor der IEF gegen ca. 5-10 mM Puffer oder Wasser dialysiert werden. NaCl kann jedoch bis zu 100 mM enthalten sein, ohne daß die Lauffronten gestört werden.

Fixierung des IEF-Gels vor Proteinfärbung

55

Das Gel wurde ca. 20 min in die Fixierlösung gelegt, jedoch ohne dabei zu schütteln! (Es löste sich dabei leicht von der Folie ab) Danach wurde 5 min gewässert.

Proteinfärbung der IEF-Gele mit Coomassie Blue

Die fixierten Gele wurden ca. 2 Std. in Färbelösung gelegt und dabei nur sehr leicht bewegt.

Entfärben der IEF-Gele

Nach der Färbung wurde die überschüssige Färbelösung mit Wasser abgespült und durch häufiges Wechseln des Entfärbers das Gel entfärbt. Nach ausreichendem Entfärben wurde das Gel wieder gewässert, bis der Entfärber ausgewaschen war.

Trocknen der IEF-Gele

Die Gele wurden auf eine nasse, wasserdurchlässige Klarsichtfolie oder Dialysemembran gelegt, mit der wasserundurchlässigen Seite nach oben und 1 Std. bei 80°C getrocknet.

Beispiel 10

20

5

Biologische Aktivität von rekombinantem VAC

25

A. Modifizierter Prothrombin Zeit Test (s.EPA 0 181 465)

Zitriertes, Plättchen freies Plasma (PFP) wurde in An- oder Abwesenheit von rekombinantem VAC (r30: VAC) oder natürlichem VAC zwei Minuten bei 37°C gerührt. Nach der Inkubation wurde eine Lösung aus
brain tissue factor und Ca** zugegeben. Die Fibrinbildung wurde beobachtet, die Gerinnungszeit optisch
registriert. Die Ergebnisse sind in Fig. 33 dargestellt und belegen, daß r-VAC und VAC die Fibrinbildung
dosisabhängig inhibieren. Die spezifischen Aktivitäten des r-VAC und des VAC bewegen sich in derselben
Größenordnung.

35

B. Thrombin Zeit Test (s. EPA 01 181 465)

Zitriertes PFP wurde in An- oder Abwesenheit von r-VAC oder VAC zwei Minuten bei 37°C gerührt. Nach der Inkubation wurde Thrombin und Ca^{**} zugegeben. Die Fibrinbildung wurde optisch beobachtet. Sowohl r-VAC als auch VAC inhibieren nicht die Thrombin-induzierte Fibrinbildung wie aus Fig. 34 zu entnehmen ist. Folglich inhibieren sowohl r-VAC als auch VAC die Thrombinbildung, nicht jedoch die Thrombinwirkung.

45

C. Faktor Xa-Bildung in Gewebefaktor-aktiviertem Plasma (s. EPA 0 181 465)

Zitriertes PFP wurde in An- oder Abwesenheit von r-VAC oder VAC zwei Minuten bei 37°C gerührt. Anschließend wurde eine Lösung von "brain tissue factor" und Ca^{**} zum PFP gegeben, um so die Koagulation in Gang zu setzen. Zu bestimmten Zeiten wurden Proben entnommen und in einem Puffer 1000fach verdünnt. 10 µl dieser Lösung wurden zu 40 µl einer Mischung, die die nachfolgenden Komponenten des Prothrombinase-Komplexes enthlelten, zugegeben.

0,6 nM Faktor Va

50 μm Phospholipide (80% Dioleoyl-phospatidylcholin/20% Dioleoyl-phosphatidylserin).

Nach einer Reaktionszeit von zwei Minuten wurde der Anteil an aktiviertem Prothrombin durch die

amidolytische Aktivität unter Verwendung des chromogenen Substrats S 2238 beurteilt. Die Menge an amidolytischer Aktivität, die so gemessen wurde, ist der Menge an aktivem Faktor X_a in dem PFP direkt proportional.

Nach 1000-facher Verdünnung bei Anwesenheit von VAC in dem PFP konnte keine Auswirkung auf die Prothrombin-Aktivierung beobachtet werden.

Eine typische Faktor X_a-Bildungskurve und die Auswirkungen von r-VAC und VAC sind in Fig. 35 dargestellt. Durch diese Ergebnisse kann festgestellt werden, daß r-VAC die Gewebefaktorinduzierte Faktor X-Aktivierung im Plasma, in dosisabhängiger Weise wie VAC inhibiert.

Die Ergebnisse zeigen weiterhin indirekt, daß sowohl r-VAC als auch VAC den Faktor X_a direkt nicht In einer zeitabhängigen Weise inaktivieren. Diese Aussage kann aus der Form der Kurve hergeleitet werden. Nachdem ein Maximum erreicht ist, beginnt die Menge an aktivem Faktor X_a in dem PFP, einer Kinetik Pseudo 1. Ordnung folgend, absunehmen. Diese Abnahme resultiert vermutlich aus der Inaktivierung des Faktors X_a durch Antithrombin III. Die Geschwindigkeitskonstante Pseudo 1. Ordnung, die aus diesen Daten berechnet wurde, beträgt ca. 0,25 min⁻¹ und ändert sich nicht bei Abwesenheit von r-VAC und VAC.

Diese Daten belegen eindeutig, daß r-VAC VAC-Aktivität zeigt. Obwohl die spezifische Aktivität von r-VAC in diesem Koagulationstest identisch ist mit der von VAC und obwohl r-VAC Faktor X_a und Thrombin direkt nicht inaktiviert, wurden zusätzlich noch Untersuchungen zur r-VAC-Bindung an Phospholipide durchgeführt, um zweifelsfrei die Zugehörigkeit der VAC-Aktivität zum r-VAC zu demonstrieren.

Die Bindung von r-VAC und VAC an eine Phospholipid-Doppelschicht, die aus Dioleoylphosphatidylcholin und Dioleoylphosphatidylserin (80%/20%) besteht, wurde durch Verwendung eines automatischen Ellipsometers bestimmt. Dies Verfahren wurde von Cuypers et al. in J. Biol. Chem. <u>258</u> (1983), 2426-2431 beschrieben.

Ein typisches Ergebnis dieser Studie gibt Fig. 36 wieder. Sowohl r-VAC als auch VAC zeigen identische Bindungskinetik an die Doppelschicht, wenn sie in einer Konzentration von 1 μg VAC/ ml dieser Doppelschicht zugesetzt wurden. Die Bindung erfolgt in Anwesenheit von Ca^{2*} und ist, wie durch die Zugabe von EDTA gezeigt werden konnte, reversibel.

Zusammenfassend kann festgestellt werden, daß r-VAC biologisch aktiv ist und von natürlichem VAC nicht zu unterscheiden ist.

Beispiel 11

Konstruktion Tetracyclin-resistenter VAC-alpha und VAC-beta Expressionsvektoren (pGN25, pGN26)

1 μg pAT163 wurde in 50 μl Lösung mit EcoRl geschnitten. Die Enzymaktivität wurde durch Erhitzen auf 70°C zerstört, und die überhängenden Enden durch Zusatz von DNA-Polymerase l/Klenow Fragment (PollK) (5 units) und den vier Desoxyribonukleosidtriphosphaten (je 20 μM Endkonzentration) in einer fill in Reaktion begradigt. Nach Erhitzen auf 70°C zur Zerstörung der PollK Aktivität wurde die DNA mit Äthanol ausgefällt. Die linearisierte DNA wurde in 50 μl mit Pvul nachgeschnitten.

pRH291 bzw. pRH292 wurden zunächst mit Sphl linearisiert und das 3' überhängende Ende durch die 3' exonukleolytische Aktivität der PollK in Gegenwart von dGTP abgebaut. Nach Fällen der DNAs wurden diese mit Pvul nachgeschnitten. Die Fragmente aus allen drei Verdauen wurden auf einem Agarosegel getrennt und die entsprechenden Fragmente eluiert (pAT153: 3032 bp. pRH291: 1987 bp. pRH292: 2607 bp). 50 ng pAT153 Fragment wurden mit 50 ng pRH291 bzw. pRH 292 Fragment versetzt und in 10 μl ligiert. 100 μl kompetenter E.coll HB101 wurden mit 5 μl der Ligaselösung versetzt und transformiert. Die Selektion erfolgte auf LB-Agar, der 100 μg/ml Ampicillin enthielt. Von den entstandenen Klonen wurden einige auf LB-Agar mit 12,5 μg/ml Tetracyclin ausgestrichen. Die darauf wachsenden Klone wurden zur Herstellung von Plasmid DNA verwendet. Die in einer Minipräparation hergestellte Plasmid-DNA wurde mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten und so die Richtigkeit der Konstruktion überprüft. Jeweils ein Klon wurde ausgewählt und mit pGN25 (VAC-alpha) oder pGN26 (VAC-beta) bezeichnet.

E.coli HB101/pGN25 bzw. HB101/26 wurden, wie in Beispiel 7 beschrieben, einer Fermentation unterzogen, wobei diesmal anstelle des Amicillins 5 mg/l Tetracyclin in der Vorkultur verwendet wurden. Während der Hauptfermentation wurden Aliquote entnommen und auf einem 15% Acrylamid/0,1% SDS Gel

nach Lämmli untersucht. Es wurde kein Unterschied zu den Fermentationen von E.coli HB101/pRH291 bzw. HB101/ pRH292 festgestellt. Aus der Biomasse der Fermentation wurde VAC-alpha und VAC-beta gereinigt. Die Proteinanalyse ergab ebenfalls keinen Unterschied zu den entsprechenden rekombinanten Proteinen aus den Fermentationen der Klone HB101/pRH291 und HB101/292.

5

Beispiel 12

10

Reinigung von rekombinantem VAC-8

Ausgangsmaterial: E.coli HB101/pRH 292.

Die Zellen waren zentrifugiert und bei -70° C eingefroren worden.

15

a) Zell Homogenisierung und Extraktion

100 g gefrorener Zellkuchen wurde in 500 ml eiskaltem Lyse-Puffer (100 mM TRIS/HCI, 50 mM EDTA und 200 mM NaCl, pH 7,5) suspendiert und mit einem Ultra-Turrax (5 kurze Impulse) zur Zerstörung von Klumpen behandelt. Die Suspension wurde danach 3-mal durch eine Manton-Gaulin Presse bei 6.000 psi geführt. Zuletzt wurde die Presse mit 300 ml Lyse-Puffer gespült. Zur homogenisierten Suspension wurde langsam eine 5%ige Lösung PEI (Polyethylenimin, Molekulargewicht 30.000-40.000), das mit 5 N HCI auf pH8 eingestellt worden war, bis zu einer Endkonzentration von 0,5% PEI, hinzugefügt. Nach 30-minütigem Rühren in einem Eisbad wurde die Lösung bei 9.000 g, 60 min. und 4°C unter Verwendung einer Beckmann J2-21 Zentrifuge geklärt (roher Extrakt).

b) Chromatographie an Silica

30

Silica Cataylst Carrier, Grade 953W (Grace GmbH, Worms, BRD) wurde in d estilliertem Wasser geklärt und in eine Chromatographiesäule von 5 cm Durchmesser und 20 cm Höhe gefüllt. Nach Äquilibrierung mit Lys-Puffer wurde der rohe Extrakt auf die Säule aufgetragen und mit 3 I Lys-Puffer gewaschen. VAC-β wurde mit einem Lineargradienten von Tetraethylammoniumchlorid in Lys-Puffer (0-1 M in 200 ml Puffer) eluiert. Fraktionen des Eluats wurden durch SDS-PAGE auf VAC-β unter Verwendung von Referenz-Material kontrolliert. VAC-β enthaltende Fraktionen wurden gesammelt.

c) Chromatographie an DEAE-SEPHAROSE FAST FLOW

40

Die gesammelten Silica-Fraktionen wurden gegen 20 mM TRIS/HCl pH 8,4 dialysiert und auf eine 175 ml DEAE-FF-Sepharose-Kolonne (26 \times 330 mm, Pharmacia), die mit 20 mM TRIS/HCl pH 8,4 equilibriert worden war, aufgetragen. Die Kolonne wurde mit 500 ml Pufferlösung gewaschen und VAC- β mit einem Gradienten von 0-500 mM NaCl in 875 ml Pufferlösung (5 Kolonnen Volumen) eluiert. Das Eluat wurde bei 280 nm kontrolliert und durch SDS-PAGE, unter Verwendung eines Referenz-Materials analysiert. VAC- β enthaltende Fraktionen wurden gesammelt und unter Verwendung einer AMICON Ultrafiltrationszelle und eines PM 10-Typ Ultrafilters konzentriert.

d) Chromatographie an Sephacryl S-200 "High Resolution"

Eine Pharmacia K 26/100 Kolonne (500 ml) wurde mit Sphacryl S-200 HR (Pharmacia) beladen und mit 20 mM Bis-TRIS/HCl + 100 mM NaCl pH 8,4 bei einer Durchflußrate von 120 ml/Stunde equilibriert. 4 ml Aliquots des konzentrierten DEAE-FF-Sepharose-Pools wurden auf die Säule aufgetragen und die Durchflußrate auf 60-80 ml/Stunde reduziert. Das Eluat wurde bei 280 nm überwacht. Der VAC-β repräsentierende Peak war der einzige Peak des UV-Profils. Er wurde gesammelt, wobei hochmolekulare Verunreinigungen, die ebenfalls im UV-Profil detektierbar waren verworfen wurden. Das gereinigte VAC-β wurde durch SDS-PAGE analysiert und bei -20 °C aufbewahrt.

<u>Tabelle:</u> Reinigung von rekombinantem VAC-8 Ausgangsmaterial: 100 g gefrorener Zellkuchen

	Volumen(ml) mg Protein/ml ^{X)}	mg total
10 ROHEXTRAKT	810	16,1	13.040
SILICA DURCHFLUSS	227 <u>0</u> ‡	0,35	795
VAC-beta SILICA POOL	380	5,0	1.900
VAC-beta DEAE-FF-POOL	120 ⁶	2,6	312
DEAE-FF-POOL KONZENTRAT	45	58	232
VAC-beta SEPHACRYL-POOL	33,5	2,2	74

Protein bestimmt durch BIO-RAD Protein Assay (Standard: bovine serum albumin)

Beispiel 13

5

20

25

30

40

45

Analytik und Charakterisierung von VAC-beta

Als In Process Kontrolle zwischen den einzelnen Reinigungsschritten wurde die SDS-Gelelektrophorese verwendet. Die genaue Durchführung dieser Analyse erfolgte gleich wie bei den Endkontrollen und ist dort beschrieben. Eine Serie der während einer Reinigung erhaltenen SDS-Gele ist im Beispiel 12 (Reinigung von VAC-beta) enthalten.

Als Endkontrollen und zur Charakterisierung des gereinigten Proteins wurden die folgenden Methoden verwendet:

- a) Gelpermeations-HPLC
- b) Reverse Phase HPLC
- c) Aminosäureanalyse
- d) N-terminale Sequenzierung
- e) SDS-Gelelektrophorese
- f) Isoelektrische Fokussierung

a) Gelpermeations-HPLC

Säule: Waters, Protein Pak I 125, 2 × (7,8 × 300 mm), 10 μm Teilchendurchmesser, Raumtemperatur

Eluens: 0,5 m Na₂SO₄, 0,02 M NaH₂ PO₄, pH 7,0, 0,04% Tween 20, 25% Propylenglykol

Flußrate: 0,5 ml/min

Detektion: UV-Absorption, 214 nm, 0,5 AUFS

Das Chromatogramm (Fig. 40) von gereinigtem VAC-beta zeigt den Hauptpeak des VAC-beta Monomeren bei einem Molekulargewicht von 29.000, daneben ist eine geringe Menge dimeres VAC-beta (M etwa

50.000) nachweisbar. Diese Werte für das Molekulargewicht liegen relativ weit unterhalb des erwarteten Wertes (M 37.000), was wahrscheinlich darauf zurückzuführen ist, daß die hier verwendete Gelpermeations-Säule nach der Molekülgröße bzw. -gestalt trennt und nicht nach dem Molekulargewicht

5

b) Reverse Phase HPLC

Bakerbond WP C₁₈, 4,6 x 250 mm, 5 µm Teilchendurchmesser, 30 nm Porendurchmesser, Säule: Raumtemperatur

Eluens A:

0,1% Trifluoressigsäure in Wasser

Eluens B:

0.1% Trifuloressigsäure in Acetonitril

Gradient:

Flußrate:

20% B für 2 min, 20 - 68% B in 24 min, 68% B für 10 min, 68 - 20% B in 1 min

Detektion:

UV-Absorption, 214 nm, 0,5 AUFS

Das Chromatogramm (Fig. 41) stammt direkt aus dem Eluat der letzten Reinigungsstufe und zeigt hauptsächlich den Peak des oxidierten VAC-beta (2 Disulfidbrücken, t_R = 26,6 min). Daneben sind etwa 9% reduziertes VAC β (t_R = 27,4 min) sowie einige kleinere Peaks von restlichen Verunreinigungen nachweisbar. Das Chromatogramm (Fig. 42) zeigt dieselbe VAC-beta Probe nach 2 Stunden Inkubation in 3 M Harnstoff, 0,05 M Dithiotreitol. Das Protein liegt hauptsächlich in der reduzierten Form (r_R= 27,4 min) vor.

c) Aminosäureanalyse

25

40

Gereinigtes VAC-beta wurde über Reverse Phase HPLC (Methode siehe unter b) entsalzt. Der Hauptpeak von VAC-beta wurde in einem Hydrolyseröhrchen gesammelt und getrocknet.

Die Hydrolyse erfolgte mit 6 N Salzsäure (mit 1% Phenol) in der Gasphase (110°C, 22 Sunden).

Die Bestimming der Aminosäuren erfolgte mit einem Aminosäureanalysator ((Typ 6300, Fa. Beckman) 30: über eine Nachsäulenderivatisierung mit Ninhydrin.

Die Aminosäureanalyse (Fig. 43) einer VAC-beta Probe weist eine Gesamtabweichung gegenüber der theoretischen Zusammensetzung von 6.56% auf.

35 d) N-terminal Sequenzierung

Gereinigtes VAC-beta wurde über Reverse Phase HPLC (Methode siehe unter b) entsalzt. Der Hauptpeak von VAC-beta wurde gesammelt und getrocknet.

Der Rückstand wurde in 75 µl 0,1% Trifluoressigsäure gelöst und direkt für die Sequenzierung verwendet.

Die Sequenzierung erfolgt mit einem Gasphasensequenator der Fa. Applied Biosystems (Modell 470 A9) mit dem Programm 39apth.

Mit einer Ausgangsmenge von etwa 1 nM konnte bis zur 39. Aminosäure sequenziert werden. Es wurde 100% ige Übereinstimmung mit der erwarteten Sequenz gefunden. N-terminales Methionin wurde offensichtlich zu 100% abgespalten.(Fig. 44)

e) SDS-Gelelektrophores

Die SDS-Gelelektrophoresen wurden weitgehend nach der Originalvorschrift von U.K. Lämmli durchge-50 führt. Für in Process Kontrollen wurden VAC-beta-Proben vor dem Auftragen mit Dithiothreitol versetzt und aufgekocht. Endkontrollen erfolgten sowohl unter reduzierenden als auch unter nicht reduzierenden Bedingungen.

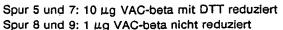
Die Färbung der Gele erfolgte mit Coomassie Blue.

Fig. 45 zeigt ein SDS-Gel von VAC-beta Proben.

Spur 1 und 10: Molekulargewichtsmarker

Spur 2 und 3: In Process Probe von VAC-beta mit und ohne DTT (Dithiothreitol)

Spur 4 und 6: 10 µg VAC-beta nicht reduziert



VAC-beta ohne Reduktionsmittel ist als Doppelbande nachweisbar. Die intensivere untere Bande bei M etwa 36.000 ist die oxidierte Form, die obere Bande bei M etwa 38.000 die reduzierte Form von VAC-beta. Die mengenmäßige Verteilung der beiden Formen ist besser aus den Spuren 8 und 9 ersichtlich.

Nach Zugabe von DTT als Reduktionsmittel ist daher nur mehr die obere Bande sichtbar (siehe Spur 3, 5 und 7). Da die Spuren 4 bis 7 Stark überladen sind, sind neben den VAC-beta Banden auch einige Banden von restlichen Verunreinigungen sichtbar.

f) Isoelektrische Fokussierung

Die Färbung erfolgte mit Coomassie Blue.

Die isoelektrische Fokussierung Fig. 46 (3.3.1988/51) von weitgehend gereinigtem VAC- β zeigt, daß VAC- β direkt aus der letzten Reinigungsstufe (Spur 2 und 3) zwei Hauptbanden bei pH 5,35 bzw. 5,45 ergibt. Der isoelektrische Punkt (pl) von VAC- β ist damit deutlich basischer als der von VAC- α (pl = 4,9), was denErwartungen entspricht da VAC- β weniger saure Aminosäuren enthält.

Nach der Reduktion mit Dithiothreitol (Spur 4 und 5) ist die Hauptbande bei pH 5,45 stark angereichert. Diese stellt offensichtlich die re duzierte Form von VAC- β dar.

Beispiel 14

10

20

Biologische Aktivitäten von VAC-α und VAC-β

30 1. Effekt von VAC-α und VAC-β auf die Prothrombinase Aktivität.

Der Prothrombinase Komplex wurde aus gereinigten bovinen Koagulationsfaktoren und Phospholipiden rekonstituiert. Er bestand aus 0,3 nM Faktor Xa, 0,6 nM Faktor Va, 1 μ M Prothrombin, 2 μ M Phospholipid Vesikeln (25% Dioleoyl-phosphatidylserin, 75 % Dioleoyl-phosphatidylcholin) und 3 mM CaCl₂.

Prothrombin Aktivierung wurde folgendermaßen gemessen: Faktor Xa, Va, Phospholipide, Ca und variierende Mengen VAC wurden zwei Minuten bei 37 C inkubiert. Die Aktivierung des Prothrombin wurde durch dessen Zugabe gestartet. Zu verschiedenen Zeiten wurden Proben der Mischung in folgendem Puffer aufgenommen:

50 mM TRIS/HCI, 175 mM NaCI, 0,5 mg/ml BSA, 20 mM EDTA und 0.23 mM S2238. Amidolytische Aktivität wurde bei 405 nm verfolgt. Aus einer Standardkurve, die mit bekannten Mengen Thrombin erstellt worden war, wurde anschließend die Menge an aktiviertem Prothrombin bestimmt. Fig. 47 glbt das Ergebnis wieder.

45 2. Phospholipase Inhibitor Aktivitäten von VAC

E.coli wurde metabolisch mit ³H-Ölsäure markiert und weiterbehandelt wie beschrieben (Davidson, F.F. et al. (1987) J. Biol. Chem. 262, 1690-1705). Die E.coli Membran Präparation enthielt 198 μm Phospholipide mit einer spezifischen Aktivität von 1,2 × 10⁴ cpm/nMol Phospholipid. Diese Membran Präparation diente als Phospholipasesubstrate in dem Assay, der wie folgt durchgeführt wurde: 103 μl 0,1 M TRIS/HCl, pH 8,0, unterschiedliche Mengen an VAC und Ca^{**} enthaltend und 10 μl E.coli Membranen wurden bei Raumtemperatur inkubiert. Zum Zeitpunkt 0 wurden 10 μl 0,1 M TRIS/HCl, pH 8,0, 2 ng bovine Pankreas Phospholipan A₂ enthaltend zugegeben. Nach zwei Minuten wurde die Reaktion durch Zugabe von 50 μl 2N HCl und 50 μl 0,1 M TRIS/HCl pH + 8,0 das 100 ng/ml BSA enthielt, gestoppt. Die Mischung wurde bei 14.000 rpm fünf Minuten zentrifugiert. Die Menge an freigesetzter ³H-Ölsäure wurde durch Szintillationszählung des Überstandes bestimmt. Prozent Inhibition der Phospholipase A₂ Aktivität wurde folgendermaßen berechnet:

100%-[(cpm_{pla+vac}-cpm_{blank})/(cpm_{pla}--cpm_{blanc})]*100%

Hierbei bedeutet cpm_{pla+VAC}, cpm_{pla} und cpm_{blank} die cpm, die in den Überständen der Mischungen, entweder Phospholipase A₂ und VAC, Phospholipase A₂ oder VAC enthaltend, gemessen wurden. Die Ergebnisse finden sich in den Figuren 48, 49, 50 und 51.

Beispiel 15

10

Herstellung von monoklonalen Antikörpern gegen VAC-α

15

1. Kopplung von VAC-α an "keyhole limpet" -Hämocyanin (KLH)

VAC- α wurde folgendermaßen kovalent an "keyhole limpet" - Hämocyanin (KLH; SIGMA chemical company, St. Louis, USA, Katalog-Nummer H-2133) gekoppelt.

20

1.1 VAC-a/KLH Präparation1:

0,51 mg VAC-α wurden in 1,5 ml isotoner phosphat-gepufferter Natriumchlorid-Lösung pH 7,2 (im folgenden "PGS" abgekürzt) gelost und mit 0,12 ml einer KLH-Lösung Glutardialdehydlösung wurden 0,017 ml einer 25%igen Glutardialdehydlösung wurden hinzugefügt und das Gemisch 45 Minuten lang bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wurde über Nacht gegen 1 I PGS dialysiert. Portionen dieser Lösung wurden bei -20° C gelagert.

30

1.2 VAC-a/KLH Präparation 2:

2,54 mg VAC- α wurden in 2 ml 0,1 M Kaliumphosphat-Puffer pH 7,0 gelöst und mit 0,3 ml KLH-Lösung (siehe 1.1) gemischt. 0,023 ml einer 25%igen Glutardialdehyd-Lösung wurden hinzugefügt und das Gemisch 45 Minuten lang bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wurde über Nacht gegen 1 i PGS (siehe 1.1) dialysiert. Portionen dieser Lösungen wurden bei -20° C gelagert.

40

45

50

2. Immunisierung

Eine 10 Wochen alte weibliche Balb/c-Maus wurde folgendermaßen immunisiert:

5	Immunisierung	Tag	VAC-α/KLH Präp	aration Adjuvans
	1	1	1 (0.15 ml) komplett
10	2	24	1 (0.15 ml) inkomplett
	3	49	1 (0.15 ml) inkomplett
	4	188	2 (0.1 ml) inkomplett
15	5	225	2 (0.1 ml) inkomplett
	6	258	2 (0.1 ml	inkomplett
	7	265	2 (0.1 ml	inkomplett
	8	271	2 (0.1 ml	inkomplett
20	9 .	272	2 (0.1 ml	inkomplett
	10	273	2 (O.1 ml	kein

Alle Immunsierungen, ausgenommen die letzte, erfolgten durch intraperitoneale Injektion einer Emulsion gleicher Volumina von Antigen-Lösung und Freund'schem Adjuvans.

3. Zellfusion und Hybridom-Selektion

25

30

Peritoneale Zellen wurden aus Balb/c Mäusen durch Spülen mit einer sterilen Saccharose-Lösung (110 g/l in deionisiertem Wasser) gewonnen, durch Zentrifugation gesammelt und in Roswell Park Memorial Institute 1640 Medium mit Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml) und Streptomycin (50 Einheiten/ml) (im folgenden "Kulturmedium genannt) mit 10% fötalem Kalbsserum in einer Zelldichte von etwa 3,5 × 10⁴ Zellen/ml suspendiert. 0,1 ml - Aliquots wurden in die Vertiefungen von Gewebekulturplatten (96 Vertiefungen pro Platte) pipettiert: die Platten wurden über Nacht inkubiert.

Einen Tag nach der letzten Immunisierung wurde die Maus in Äther anästhesiert und getötet. Die Milz wurde aseptisch entnommen und die Milzzellen wurden durch vorsichtiges Schaben auf einem Stahlgitter gewonnen. Die Zellen wurden in 10 ml Kulturmedium suspendiert und durch Zentrifugation gesammelt.

P3×63Ag8,653 Maus-Myelomzellen (Kerney et al., J. Immunol. 123, 1548, 1979) wurden in stationärer Suspensionskultur in Kulturmedium mit 10% fötalem Kalbsserum gezüchtet. Etwa 108 Zellen wurden durch Zentrifugation gesammelt. Die Myelomzellen wurden zu den Milzzellen zugegeben; die gemischte Zellpopulation wurde neuerlich durch Zentrifugation gesammelt und in 3 ml einer sterilen Lösung von 40% Polyäthylenglycol 4000 (Merck, Darmstadt BRD, Katalognummer 9727) in Kulturmedium suspendiert. Die Supension wurde 1,5 Minuten bei Praumtemperatur vorsichtig geschüttelt und anschließend 1 Minute stehen gelassen. 3 ml Kulturmedium wurden unter ständigem Schütteln über einen Zeitraum von 1,5 Minuten zugetropft, die Suspension dann eine Minute stehengelassen. Anschließend wurden weitere 6 ml Kulturmedium unter Schütteln über 1,5 Minuten zugetropft und 1 Minute stehen gelassen. Die Suspension wurde in der Folge unter Schütteln mit 12 ml Kulturmedium mit 10% fötalem Kalbsserum tropfenweise während drei Minuten verdünnt, dann 15 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen. Die Zellen wurden durch Zentrifugation gesammelt und in 150 ml Kulturmedium mit 20% fötalem Kalbsserum, Thymidin (1,6 x 10^{-5} M), Hypoxanthin (10^{-4} M) und Aminopterin (4 x 10^{-7}) (in der Folge 'HAT-Medium' genannt) suspendiert. Je 0,1 ml dieser Suspension wurden in die Vertiefungen einer Zellkultur-Platte pipettiert, in die am Vortag peritoneale Zellen eingesetzt worden waren (siehe oben); die Platten wurden drei Tage inkubiert. 0,075 ml HAT-Medium wurden zugegeben, anschließend wurden die Kulturen weitere 8 Tage inkubiert. Alle Inkubationen der Zellkulturen wurden bei 37°C in einer wasserdampf-gesättigten Atmosphäre von 5% CO2 in Luft ausgeführt.

Screening nach Hybidomen, die Antikörper gegen VAC-α produzieren.

Das Screening wurde mit Hilfe eines Enzym-Immuntest durchgeführt. Die Vertiefungen einer für Enzym-Immuntests geeigneten Mikrotiter-Platte wurden mit VAC-α beschichtet (0,005 mg/ml in 0,1 M Natriumkarbonat-Puffer pH 9,6; über Nacht bei 2-8°C oder eine Stunde bei 37°C). Die Lösung wurde entfernt und ie Platten wurden einmal mit deionisiertem Wasser gewaschen. Freie Protein-Bindungsstellen wurden mit einer Lösung von Rinderserum-Albumin (5µ/ml in isotoner phosphat-gepufferter Kochsalzlösung pH 7,2 [PGS]) eine Stunde bei Raumtemperatur blockiert, anschließend einmal mit Wasser gewaschen. In jede Vertiefung wurden 0,1 ml Hybridom-Überstand zugegeben und 2-3 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurden die Überstände entfernt, die Vertiefungen wurden dreimal mit Wasser gewaschen. 0,05 ml einer Lösung von mit Meerrettich-Peroxidase konjugierten Kaninchen-Antikörpern gegen Maus-Immunglobuline (Dakopatts, Kopenhagen, Dänemark, Katalognummer P161; 1:2000 in PGS mit 5 mg/ml Rinderserumalbumin wurden zugegeben und drei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert, anschließend dreimal mit Wasser gewaschen. 0,1 ml einer frisch hergestellten Mischung gleicher Volumina von Lösungen von ortho-Phenylendiamin (8,65 mg/ml in 0,1 M Kaliumzitrat pH 5), Natrium Perborat (3,75 mg/ml in 0,1 M Kaliumzitrat pH 5) und Wasser wurden zugegeben. Nach 30 Minuten Inkubation bei Raumtemperatur wurden 0,1 ml 4 N. H₂SO₄ zugegeben. Die optische Dichte der Lösungen wurde in einem Mehrkanal-Photometer für Mikrotiter-Platten bei 492 nm bestimmt. Zellkultur-Medium mit 20% fötalem Kalbsserum wurde als negative Kontrolle, Serum der immunisierten Maus (in PGS mit 5 mg/ml Rinderserumalbumin verdünnt) als positive Kontrolle verwendet. Kulturüberstände aller Hybridom-Kulturen wurden in zwei unabhängigen Tests 11 bzw. 13 Tage nach der Zellfusion getestet. Kulturen, die in beiden Tests ein positives Signal gaben, wurden in weiteren Screening-Test untersucht, in denen sowohl unbeschichtete als auch mit VAC-α beschichtete Testplatten eingesetzt wurden. Zwei der Kulturen gaben wiederholt positive Ergebnisse mit beschichteten, nicht aber mit unbeschichteten Platten. Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt:

30	Probe		Optische	Dichte bei 49	2 nm				
35 .	•	Exper	iment 1	Experiment 2					
40	bes	schichtet unb	: peschichtet	beschichtet unbeschichte					
45 .	Mausserum 1: 100	0,291	0,152	1,735	0,475				
	Hybridom VAA-8	1,061	0,102	1,169	0,108				
50	Hybridom VAA-9	0,552	0,187	0,387	0,109				
	Negative Kontrolle	0,032	0,031	0.071	0,055				
55									

Beispiel 16:

5 Herstellung der Expressionsvektoren pRH281/n und pRH281/nt (n = 5,6,7,8,9)

Der in der EPA Nr. 186 098 beschriebene Expressionsvektor pRH100 hat verschiedene Nachteile:

- a) konstanter und nicht optimaler Abstand zwischen ribosomaler Bindungsstelle (RBS) und Translationsstart-ATG
 - b) Zwischen RBS und ATG gibt es einige C's und G's
- c) die -35 Region des Serratia marcescens trp Promotors ist verglichen mit der E.coli Sequenz nicht optimal (TTGACT statt TTGACA)
 - d) die EcoRI-Stelle vor dem Promotor ist überflüssig.

Es wurde ein Satz von Oligonukleotiden mit folgender Sequenz synthetisiert:

:Trp~1-> ::Trp-3->

AATTGACGCTGATGGCTAAAACATTGTGCAAAAAGAGGGTTGACATTGCC
CTGCGACTACCGATTTTGTAACACGTTTTTCTCCCAACTGTAACGG

<-Trp-2::

:-->Transkriptionsstart

::Trp-5->

TTCGCGAACCAGTTAACTAGTACACAAGTTCACGGCTCGAGACGGTAAGG AAGCGCTTGGTCAATTGATCATGTGTTCAAGTGCCGAGCTCTGCCATTCC

<-Trp-4:: ----

.

RBS

SstI ClaI

35

40

10

20

25

30

AGGTTTAATATGAGCTCGAATTCAT TCCAAATTATACTCGAGCTTAAGTAGC

---- <-Trp-6:

RBS Translationsstart-ATG

n=5:

Jeweils 100 pMol der Oligonukleotide Trp-2, Trp-3, Trp-4 und Trp-5 wurden in 10 μ l phosphoryliert. Nach der Reaktion wurden äquimolare Mengen (je 100 pMol) Trp-1 und Trp-2, Trp-3 und Trp-4 sowie Trp-5 und Trp-6 vereint, auf 100 °C erhitzt und durch langsames Abkühlen hybridisiert. Die Oligonukleotidpaare wurden vereint und in 55 μ l ligiert. pAT153 wurde mit EcoRI und Clai doppelt geschnitten und das große Vektorfragment isoliert. 50 ng pAT153 Fragment wurden mit 20 pMol synthetischer Promotor DNA in 20 μ l ligiert. Kompetente E.coli HB101 wurden mit dem entstandenen Plasmid transformiert. Von den entstandenen Kolonien wurden einige ausgesucht, die Plasmid DNA isoliert und der Bereich der eingefügten DNA durch Sequenzieren überprüft. Ein Plasmid wurde ausgewählt und mit pRH281/5 bezeichnet, wobei 5 die Zahl der Nukleotide zwischen der RBS und dem Translationsstart- ATG symbolisiert.

Ausgehend von diesem Expressionsvektor wurde das Xhol-Sstl Insert durch folgende Oligonukleotidpaare wie oben beschrieben ersetzt:

	a)	TCGAGACGGTAAGGAGGTTTAAATATGAGCT	Trp-9
		CTGCCATTCCTCCAAATTTATAC	Trp-10
5			
	b)	TCGAGACGGTAAGGAGGTTTAAATAATGAGCT	Trp-11
		CTGCCATTCCTCCAAATTTATTAC	Trp-12
o			
	c)	TCGAGACGGTAAGGAGGTTTAAAATAATGAGCT	Trp-13
		CTGCCATTCCTCCAAATTTTATTAC	Trp-14
5			•
	d)	TCGAGACGGTAAGGAGGTTTAAAAATAATGAGCT	Trp-15
		CTGCCATTCCTCCAAATTTTTATTAC	Trp-16

Die resultierenden Expressionvektoren wurden pRH281/6 pRH281/7, pRH281/8 und pRH281/9 bennant. Diese neuen Expressionsvektoren weisen folgende Eigenschaften auf:

- a) die originale EcoRI-Stelle von pAT153 wurde zerstört..
- b) die -35 Region des Serratia marcescens Promotors ist jener des trp-Promotors aus E.coli angepaßt.
- c) vor der artifiziellen ribosomalen Bindungsstelle befindet sich eine singuläre Xhol-Stelle, die das Einbringen einer anderen RBS erlaubt.
- d) Das G des Tanslationsstart-ATG ist die erste Base einer Sst I (= SacI) Stelle. Durch Schnitt nit SstI und anschließendem Abbau des 3' Überhanges entsteht ein gerades Ende, an das eine beliebige cDNA oder ein Gen ligiert werden kann. Beginnt diese mit der ersten Base des zu translatierenden Bereichs, erfolgt eine korrekte Transkription und Translation in E.coli.
- e) 3'seitig dieser Sstl Stelle befinden sich eine singuläre EcoRi, Clal und Hindlll Stelle, die für ein gerichtetes Klonieren einer zu exprimierenden DNA verwendet werden kann. Außerdem können auch die singulären Schnittstellen im Tetracyclin Resistenzgen zu diesem Zweck gebraucht werden.
- f) Die Variation /5 bis /9 erlaubt, den optimalen Abstand zwischen RBS und ATG für das jeweilige Gen zu bestimmen.

Manchmal ist es für eine optimale Expression und für die Stabilität des Plasmides nötif, hinter das exprimierte Gen einen Transkriptionsterminator zu setzen (R.Gentz et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA 78 (1981), 4936-4940). Das Hindlil-Sall Fragment des pRH281/5 wurde durch Doppelverdau herausgeschnitten. Das fehlende Stück wurde durch ein den phoA Transkriptionsterminator (H.Shuttleworth et al., Nucl.Acids Res. 14 (1986), 8689; C.N.Chang et al., Gene 44 (1986), 121-125) enthaltendes Oligonukleotidpaar ersetzt:

:EBI-456->

AGCTTGGATCCGTCGACCGCCCGGCAGTGAATTTTCGCTGCCGGGTGG ACCTAGGCAGCTGGCGGGCCGTCACTTAAAAGCGACGGCCCACC

----BamHI ----HindIII SalI

:----

55

50

45

20

TTTTTTTGCTGC AAAAAAACGACGAGCT

<-EBI-459:

10 pMol des hybridisierten Oligonukleotidpaares wurden mit 100 ng HindIII-Sall doppelt geschnittenen pRH281/5 Vektorteil in 20 µl ligiert. Nach Transformation von E.coli HB101, Isolierung der Plasmid-DNA einiger Kolonien und deren Sequenzüberprüfung wurde ein Plasmid ausgewählt und mit pRH281/5T bezeichnet.

In analoger Weise wie oben beschrieben wurde aus diesem Plasmid die Reihe pRH281/6T, pRH281/7T, pRH281/8T und pRH281/9T unter Verwendung der Oligonukleotide Trp-9 bis Trp-16 hergestellt.

Beispiel 17:

5

15

30

35

45

55

Mutanden des VAC-alpha

Folgende Mutationen wurden an der VAC-alpha DNA durchgeführt (die Aminosäurenummerierung und die Basennummerierungen beziehen sich auf die Figur 4):

- a) Verkleinerung des VAC-Moleküls: VAC-alpha besitzt eine vierfach repetierte 67/68 Aminosäuren lange Sequenz mit einer singulären N-terminalen Extension (Fig.6). Drei verkürzte Formen wurden hergestellt:
 - i) Deletion der Aminosäuren 2 bis 18: Eliminierung der singulären N-terminalen Extension, Met-1 sitzt vor Ala-19.
 - ii) Deletion der dritten und vierten Repeat: das Arg-161 Codon wurde zu einem Stopcodon mutiert.
 - iii) Deletion der N-terminalen singulären Extension, sowie der ersten und zweiten Repeat. Met-1 sitzt vor Ala-165.
 - b) Ein möglicher Angriffspunkt beim proteolytischen Abbau des VAC-alpha stellt vielleicht das Arg-161 dar. Diese Aminosäure wurde daher mutiert:
 - i) Arg-161 zu Glu-161.
 - ii) Arg-161 zu Gln-161.
 - c) Durch Einbau einer Faktor Xa-Schnittstelle zwischen der zweiten und dritten Repeat kann vielleicht ein der Inhibition der Koagulationskaskade entkommender Faktor Xa an VAC gebunden werden und/oder dieses sogar in zwei funktionelle Hälften zerlegen, und so die Wirksamkeit von VAC-alpha erhöhen. Es wurde daher folgende Mutation durchgeführt: Asp-168 zu Glu-169, Glu-169 zu Gly-169 und Ala-170 zu Arg-170. Daraus ergibt sich die Faktor Xa Erkennungssequenz Ile-Glu-Gly-Arg.
 - d) Um die Frage der Wichtigkeit des Cysteins-316 für die biologische Wirksamkeit zu beantworten, und zugleich seine Beteiligung an der Dimerenbildung zu überprüfen, wurde
 - i) Cys-316 zu Ser-316 und
 - ii) Cys-316 zu Val-316

mutiert.

e) Um den Einfluß der N-terminalen Extension zu studieren, wurde diese Extension (Ala-2 bis Ala-19) ersetzt durch die jeweiligen N-Termini aus Lipocortin I, Calpactin I und VAC-beta.

Als erster Schritt wurde aus dem Expressionsvektor pRH291 der Expressionsvektor pGN10 hergestellt. Dieser Expressionsvektor besitzt die Phagen Lambda cll RBS an Stelle der in pRH291 verwendeten STII-RBS. pRH291 wurde mit Xhol und Kpnl doppelt geschnitten. Das große Fragment wurde isoliert. 40 pMol des Oligonukleotidpaars EBI-725/EBI-727 mit folgender Sequenz:

EBI-725 TCGAGTTATCTAAGGAAATACTTACATATGGCACAGGTTCTCAGAGGTAC
EBI-727 CAATAGATTCCTTTATGAATGTATACCGTGTCCAAGAGTCTC

XhoI

RBS

ATG

KpnI

wurden in 6 µl hybridisiert und anschließend mit ca. 200 ng pRH291/großes Fragment in 20 µl Lösung ligiert. Kompetente E.coli HB101 wurden transformiert. Von den entstandenen Ampicillin- resistenten Kolonien wurden die Plasmide einiger Klone isoliert und die Sequenz des neuen Stücks DNA überprüft. Ein Klon wurde ausgewählt mund mit pGN10 bezeichnet.

Als Vorbereitung für die Mutagenesereaktionen wurde aus pGN10 das Pvull-Sphl Fragment isoliert. Pvull schneidet im phoA Promoter Teil, Sphl in der nicht translatierten Region der VAC-alpha cDNA. Das die VAC-alpha cDNA enthaltende Fragment wurde gereinigt und in die Smal/Sphl doppelt geschnittene Doppelstrangform des M13mp18 kloniert. Von den entstandenen Plaques nach Transformation von E.coli JM101 wurde eine ausgewählt, und die M13/VAC-alpha Einzelstrang DNA in größerem Maßstab präpariert.

Die Mutationsreaktionen wurden mit Hilfe des "Oligonucleotide- directed in vitro mutagenesis system" (Amersham, code RPN.2322) unter genauer Einhaltung des beigefügten Protokolls durchgeführt.

Nach der Sequenzüberprüfung der enstandenen Mutanten wurde die entsprechende Doppelstrangform der rekombinanten M13mp8/VAC-alpha Phagen-DNA in Form einer Plasmid Minipräparation isoliert. Mit Ausnahme der Mutation mit EBI-977 (Clai-Stelle auf Nt.105-110) wurden diese DNAs mit XhoI und SphI doppelt geschnitten, und das die VAC-cDNA enthaltende Fragment isoliert. Ca. 50 ng dieses Fragments wurden mit 50 ng XhoI-SphI doppelt geschnittenem pRH281/5 Vektorteil in 10 µI Lösung ligiert und das entstandene Plasmid in kompetente E.coli HB101 transformiert. Die Plasmide einiger resultierender Kolonien wurden isoliert und durch Restriktionsenzymverdau auf die Richtigkeit der Konstruktion überprüft. Außerdem wurde die letztendlich ausgewählte Kolonie im Labormaßstab fermentiert, und die Proteine des Bakteriums einer Westernblotanalyse unter Verwendung des Rabbit-anti-VAC- Antiserums unterzogen.

Die nachfolgende Tabelle gibt einen Überblick über die hergestellten Mutanten:

25	Mutations- Oligo	resultierender Expressionsvektor	Eigenschaften des neuen Klons
30°-	EBI-1051	pGN42	Deletion von Ala-2 bis
30 -	•	·	Arg-18
	EBI-964	pGN29	Translationsstop auf
		•	161 (Deletion von Arg-161
35			bis Asp-320)
	EBI-1105	pGN43	Deletion von Ala-2 bis
	•		Asp-164

62

40

45.

50

55

	EBI-1103	pGN44		Arg-161 zu Gln-161
	EBI-1104	pGN45		Arg-161 zu Glu-161
5				
	EBI-960	pGN30		Faktor Xa-Schnittstelle
				auf 167 bis 170
10				
	EBI-961	pGN41	14.84 1909	Cys-316 zu Ser-316
	EBI-959	pGN46		Cys-316 zu Val-316
15			6	·
	EBI-977	pGN31	4	ClaI-Stelle auf Nt.105 bis 110

20 Die Sequenzen der Mutationsoligos sind (5'→3'):

	EBI-1051:	CCGAAGAGTTTCTGCATCAGCCATATGTAAGTATTTCCTTAG
25	EBI-964:	AATTCCAGCATCAGGGTCTTAGTTAGCCTGAAGGAGAAC
	EBI-1105:	AGCTTCATCAATTCCAGCCATATGTAAGTATTTCC
	EBI-1103:	AATTCCAGCATCAGGGTCCTGGTTAGCCTGAAGGAGAAC
30	EBI-1104:	AATTCCAGCATCAGGGTCTTCGTTAGCCTGAAGGAGAAC
	EBI-960:	GCCTGAGCATCTTGTTCAACTTGACGACCTTCAATTCCAGCA
		TCAGGGTCTCTG
	EBI-961:	CGTTAGTCATCTTCTCCTGAGAGCAGCAGAAGAGC
35	EBI-959:	CGTTAGTCATCTTCTCCCACGAGCAGCAGAAGAGC
	EBI-977:	CAACAGAGTCAGGATCGATTCCTCATCTGTGCCC

Die angegebenen Sequenzen sind komplemetär zu der DNA-Sequenz in Figur 4, was durch die Klonierung der VAC-alpha cDNA in den M13mp18 bedingt ist.

Die mutierte DNA mit der Clal-Stelle auf Nt.105 bis 110 wurde mittels EcoRI-HindIII Doppelverdau aus der Doppelstrangform des rekombinanten M13mp18 freigesetzt, isoliert und in EcoRI-HindIII doppelt geschnittenen Bluescribe M13+ (Stratagene, La Jolla, Kalifornien, USA) kloniert. Das entstandene Plasmid wurde pGN31 genannt. pGN31 wurde mit Clal und Xhol doppelt geschnitten, und das große Fragment isoliert. Durch Einsatz verschiedener Oligonukleotidpaare wurde der für Lipocortin I (K.-S. Huang et al. Cell 46 (1986), 191-199), Calpactin I (= Lipocortin II, K.-S. Huang et al. Cell 46 (1986), 191-199) und VAC-beta spezifische N- Terminus eingefügt:

50

a) Lipocortin I-spezifischer N-Terminus

:EBI-972->

:

:Start Lipocortin

TCGAGAGGTTGAGGTGATTTTATGGCAATGGTATCAGAATTCCTCAAGCA CTCCAACTCCACTAAAATACCGTTACCATAGTCTTAAGGAGTTCGT

10

GGCCTGGTTTATTGAAAATGAAGAGCAGGAATATGTTCAAACTGTGAAGT CCGGACCAAATAACTTTTACTTCTCGTCCTTATACAAGTTTGACACTTCA

.12

15

20

25

::EBI-977->

CATCCAAAGGTGGTCCCGGATCAGCGGTGAGCCCCTATCCTACCTTCAAT GTAGGTTTCCACCAGGGCCTAGTCGCCACTCGGGGATAGGATGGAAGTTA

<-EBI-988::

:Fortsetzung VAC-alpha

CCATCCTCGGATGCAGAAACTCTTCGGAAGGCTATGAAAGGCTTGGGCAC GGTAGGAGCCTACGTCTTTGAGAAGCCTTCCGATACTTTCCGAACCCGTG

30

AGATGAGGAAT
TCTACTCCTTAGC
<-EBI-982:

*3*5

JE 1 pMol EBI-978 und EBI-988 wurden gemeinsam in 6 μl phosphoryliert. Die Reaktion wurde durch Erhitzen auf 100 °C gestoppt, jeweils 1 pMol EBI-972 und EBI-982 zugesetzt, die Lösung nochmals auf 100 °C erhitzt und langsam abgekühlt. Die beiden Oligonukleotidpaare wurden durch Zugabe von Ligase miteinander ligiert. Danach wurde ca. 1 µg pGN31 Clal-Xhol großes Fragment zugesetzt, das Volumen auf 40 μl erweitert und ligiert. Nach der Transformation von kompetenten E.coli JM101 wurden einige Kolonien ausgesucht und deren Plasmide gemäß dem Bluescribe-Protokoll von Stratagene mit Hilfe eines Helperphagen in Einzelstrang-DNA überführt und sequenziert. Eines der richtigen Plasmide wurde ausgewählt und mit pGN32 bezeichnet. Mit Xhol und Hindlll (befindet sich hinter der Sphl-Stelle in der Multiklonierstelle des Bluescribe M13+) wurde das Insert aus dem Vektor geschnitten und gereinigt. pRH281/5 wurde ebenfalls mit Xhol und Hindlli doppelt verdaut und das Vektorfragment isoliert. 200 ng pGN32 Insert und etwa 50 ng pRH281/5-Vektorteil wurden in 20 µl ligiert. Die DNA wurde in E.coli HB101 transformiert, und die Plasmid-DNA einiger Ampicillin-resistenter Klone durch Restriktionsenzymanalyse auf die Richtigkeit der Konstruktion überprüft. Außerdem wurde die letztendlich ausgewählte Kolonie im Labormaßstab fermentiert, und die Proteine des Bakteriums einer Westernblotanalyse unter Verwendung des Rabbit-anti-VAC- Antiserums unterzogen. Das resultierende Expressionsplasmid für das Lipocortin IVAC-alpha-Hybrid wurde pGN35 genannt.

55

b) Calpactin I spezifischer N-Terminus:

:EBI-990->

:

Start Calpactin

TCGAGAGGTTGAGGTGATTTTATGTCTACTGTTCACGAAATCCTGTGCAA
CTCCAACTCCACTAAAATACAGATGACAAGTGCTTTAGGACACGTT

10

5

GCTCAGCTTGGAGGGTGATCACTCTACACCCCCAAGTGCATATGGGTCTG CGAGTCGAACCTCCCACTAGTGAGATGTGGGGGGTTCACGTATACCCAGAC

15

20

<-

::EBI-1001->

:Fortsetzung VAC-alpha

TCAAAGCCTATACTAACTTTGATGCTGAGCGGGATGCAGAAACTCTTCGG AGTTTCGGATATGATTGAAACTACGACTCGCCCTACGTCTTTGAGAAGCC EBI-985::

25

AAGGCTATGAAAGGCTTGGGCACAGATGAGGAAT TTCCGATACTTTCCGAACCCGTGTCTACTCCTTAGC

<-EBI-994:

30

Die Herstellung des rekombinanten Bluescribe M13 + Plasmids pGN33, seine Sequenzüberprüfung und das Umklonieren in den Expressionsvektor pRH281/5 erfolgte analog zu der für das Lipocortin I - Hybrid beschriebenen Prozedur. Das resultierende Expressionsplasmid (Calpactin I/VAC-alpha-Hybrid) wurde pGN36 gennant.

40

35

50

c) VAC-beta spezifischer N-Terminus:

:EBI-987->

:

:VAC-beta Start

TCGAGAGGTTGAGGTGATTTTATGGCCTGGTGGAAATCCTGGATTGAACA CTCCAACTCCACTAAAATACCGGACCACCTTTAGGACCTAACTTGT

10

5

: VAC-

GGAGGGTGTCACAGTGAAGAGCAGCTCCCACTTCAACCCAGACCCTGATG CCTCCCACAGTGTCACTTCTCGTCGAGGGTGAAGTTGGGTCTGGGACTAC

15

20

alpha Fortsetzung

CAGAAACTCTTCGGAAGGCTATGAAAGGCTTGGGCACAGATGAGGAAT GTCTTTGAGAAGCCTTCCGATACTTTCCGAACCCGTGTCTACTCCTTAGC

<-EBI-989:

25

Zur Herstellung des rekombinanten BluescribeM13+ Plasmids pGN34 wurde hier nur das Oligonukleotidpaar (je 1 pMol in 6 µl) durch Erhitzen und langsames Abkühlen hybridisiert und anschließend wie oben in den Xhol-Clal doppelt geschnittenen pGN31 Vektor ligiert. Die Herstellung des Expressionsvektors pGN37 (VAC-beta/VAC-alpha-Hybrid in pRH281/5) erfolgte wie oben beschrieben.

30

Ansprüche

- DNA, kodierend für ein Polypeptid/Protein mit im wesentlichen dem biologischen Eigenschaften der vascular-antikoagulierenden Proteine.
 - 2. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

40

35

45

50

ATG GCA CAG GTT CTC AGA GGC ACT GTG ACT GAC TTC CCT GGA TTT GAT GAG CGG GCT GAT GCA XXX ACT CTT CGG AAG GCT ATG AAA GGC TTG GGC ACA GAT GAG GAG AGC ATC CTG ACT CTG TTG ACA TCC CGA AGT AAT GCT CAG CGC CAG GAA ATC TCT GCA GCT TTT AAG ACT CTG TIT GGC AGG GAT CTT CTG GAT GAC CTG AAA TCA GAA CTA ACT GGA AAA TTT GAA AAA TTA ATT GTG GCT CTG ATG AAA CCC TCT CGG CTT TAT GAT GCT TAT GAA CTG AAA CAT GCC TTG AAG GGA GCT GGA ACA AAT GAA AAA GTA CTG ACA GAA ATT ATT GCT TCA AGG ACA CCT GAA GAA CTG AGA GCC ATC AAA CAA GTT TAT GAA GAA GAA TAT GGC TCA AGC CTG GAA GAT GAC GTG GTG GGG GAC ACT TCA GGG TAC TAC CAG CGG ATG TTG GTG GTT CTC CTT CAG GCT AAC AGA GAC CCT GAT GCT GGA ATT GAT GAA GCT CAA GTT GAA CAA GAT GCT CAG GCT TTA TTT CAG GCT GGA GAA CTT AAA TGG GGG ACA GAT GAA GAA AAG TTT ATC

40

15

. _

50

ACC	ATC	TTT	GGA	ACA	CGA	AGT	GTG	TCT	CAT	TTG	AGA	AAG	GIG	TTT
GAC	AAG	TAC	ATG	ACT	ATA	TCA	GGA	TTT	CAA	ATT	GAG	GAA	ACC	ATT
GAC	CGC	GAG	ACT	TCT	GGC	AAT	TTA	GAG	CAA	CTA	CTC	CTT	GCT	GTT
GTG	AAA	TCT	ATT	CGA	AGT	ATA	CCT	GCC	TAC	CTT	GCA	GAG	ACC	CTC
TAT	TAT	GCT	ATG	AAG	GGA	GCT	GGG	ACA	GAT	GAT	CAT	ACC	CTC	ATC
AGA	GTC	ATG	GTT	TCC	AGG	AGT	GAG	ATT	GAT	CTG	TTT	AAC	ATC	AGG
AAG	GAG	TTT	AGG	AAG	AAT	TTT	GCC	ACC	TCT	CTT	TAT	TCC	ATG	ATT
AAG.	GGA	GAT	ACA	TCT	GGG	GAC	TAT	AAG	AAA	GCT	CTT	CIG	CTG	CTC
TGT	GGA	GAA	GAT	GAC	TAA									

entspricht, wobei XXX für GAA oder GAC steht und degenerierte Formen dieser DNA. 3. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

ATG GCC TGG TGG AAA GCC TGG ATT GAA CAG GAG GGT GTC ACA GTG

AAG AGC AGC TCC CAC TTC AAC CCA GAC CCT GAT GCA GAG ACC CTC

TAC AAA GCC-ATG AAG GGG ATC GGG ACC AAC GAG CAG GCT ATC ATC

GAT GTG CTC ACC AAG AGA AGC AAC ACG CAG CAG CAG ATC GCC

AAG TCC TTC AAG GCT CAG TTC GGC AAG GAC CTC ACT GAG ACC TTG

50

5

10

15

20

25

30

55

AAG TCT GAG CTC AGT GGC AAG TTT GAG AGG CTC ATT GTG GCC CTT

ATG TAT CCG CCA TAC AGA TAC GAA GCC AAG GAG CTG CAT GAC GCC ATG AAG GGC TTA GGA ACC AAG GAG GGT GTC ATC ATT GAG ATC CTG GCC TCT CGG ACC AAG AAC CAG CTG CGG GAG ATA ATG AAG GCG TAT GAG GAA GAC TAT GGG TCC AGC CTG GAG GAG GAC ATC CAA GCA GAC ACA AGT GGC TAC CTG GAG AGG ATC CTG GTG TGC CTC CTG CAG GGC AGC AGG GAT GAT GTG AGC AGC TTT GTG GAC CCG GCA CTG GCC CTC CAA GAC GCA CAG GAT CTG TAT GCG GCA GGC GAG AAG ATT CGT GGG ACT GAT GAG ATG AAA TTC ATC ACC ATC CTG TGC ACG CGC AGT GCC ACT CAC CTG CTG AGA GTG TTT GAA GAG TAT GAG AAA ATT GCC AAC AAG AGC ATT GAG GAC AGC ATC AAG AGT GAG ACC CAT GGC TCA CTG GAG GAG GCC ATG CTC ACT GTG GTG AAA TGC ACC CAA AAC CTC CAC AGC TAC TIT GCA GAG AGA CTC TAC TAT GCC ATG AAG GGA GCA GGG ACG CGT GAT GGG ACC CTG ATA AGA AAC ATC GTT TCA AGG AGC GAG ATT GAC TTA AAT CTT ATC AAA TGT CAC TTC AAG AAG ATG TAC GGC AAG ACC CTC AGC AGC ATG ATC ATG GAA GAC ACC AGC GGC GAC TAC AAG AAC GCC CTG CTG AGC CTG GTG GGC AGC GAC CCC TGA

entspricht und degenerierte Formen dieser DNA.

55

5

10

15

20

25

30

35

40

^{4.} DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

ATG GCA CAG GTT CTC AGA GGC ACT GTG ACT GAC TTC CCT GGA TTT GAT GAG CGG GCT GAT GCA XXX ACT CTT CGG AAG GCT ATG AAA GGC TTG GGC ACA GAT GAG GAG AGC ATC CTG ACT CTG TTG ACA TCC CGA 10 AGT AAT GCT CAG CGC CAG GAA ATC TCT GCA GCT TTT AAG ACT CTG TIT GGC AGG GAT CIT CIG GAT GAC CIG AAA TCA GAA CTA ACT GGA 15 AAA TTT GAA AAA TTA ATT GTG GCT CTG ATG AAA CCC TCT CGG CTT TAT GAT GCT TAT GAA CTG AAA CAT GCC TTG AAG GGA GCT GGA ACA 20 AAT GAA AAA GTA CTG ACA GAA ATT ATT GCT TCA AGG ACA CCT GAA 25 GAA CTG AGA GCC ATC AAA CAA GTE TAT GAA GAA GAA TAT GGC TCA AGC CTG GAA GAT GAC GTG GTG GGG GAC ACT TCA GGG TAC TAC CAG CGG ATG TTG GTG GTT CTC CTT CAG GCT AAC AGA

entspricht, wobel gegebenenfalls XXX für GAA oder GAC steht und/oder nach dem letzten AGA ein Stop-Codon steht und degenerierte Formen dieser DNA.

5. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

GAC CCT GAT GCT

GGA ATT GAT GAA GCT CAA GTT GAA CAA GAT GCT CAG GCT TTA TTT

55

30

40

45

	CAG	GCT	GGA	GAA	CTT	AAA	TGG	GGG	ACA	GAT	GAA	GAA	AAG	TTT	ATC
5	ACC	ATC	TTT	GGA	ACA	CGA	AGT	GTG	TCT	CAT	TTG	AGA	AAG	GTG	TTT
	GAC	AAG	TAC	ATG	ACT	ATA	TCA	GGA	TTT	CAA	ATT	GAG	GAA	ACC	ATT
10	GAC	CGC	GAG	ACT	TCT	GGC	AAT	TTA	GAG	CAA	CTA	CTC	CTT	GCT	GTT
15	GIG	AAA	TCT	ATT	CGA	AGT	ATA	CCT	GCC	TAC	CTT	GCA	GAG	ACC	CTC
	TAT	TAT	GCT	ATG	AAG	GGA	GCT	GGG	ACA	GAT	GAT	CAT	ACC	CTC	ATC
20	AGA	GTC	ATG	GTT	TCC	AGG	AGT	GAG	ATT	GAT	CTG	TTT	AAC	ATC	AGG
	AAG	GAG	TTT	AGG	AAG	AAT	TTT	GCC	ACC	TCT	CTT	TAT	TCC	ATG	ATI
25	AAG	GGA	GAT	ACA	TCT	GGG	GAC	TAT	AAG	AAĄ	GCT	CTT	CTG	CTG	CTC
	TGT	GGA	GAA	GAT	GAC	TAA									

30

35

entspricht, wobei gegebenenfalls vor dem ersten GAC ein Initiationscodon steht und degenerierte Formen dieser DNA.

6. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

ATG GCC TGG TGG AAA GCC TGG ATT GAA CAG GAG GGT GTC ACA GTG AAG AGC AGC TCC CAC TTC AAC CCA GAC CCT GAT GCA GAG ACC CTC 40 TAC AAA GCC ATG AAG GGG ATC GGG ACC AAC GAG CAG GCT ATC ATC 45 AAG TCC TTC AAG GCT CAG TTC GGC AAG GAC CTC ACT GAG ACC TTG

50

AAG TCT GAG CTC AGT GGC AAG TTT GAG AGG CTC ATT GTG GCC CTT

ATG TAT CCG CCA TAC AGA TAC GAA GCC AAG GAG CTG CAT GAC GCC

ATG AAG GGC TTA GGA ACC AAG GAG GGT GTC ATC ATT GAG ATC CTG

GCC TCT CGG ACC AAG AAC CAG CTG CGG GAG ATA ATG AAG GCG TAT

GAG GAA GAC TAT GGG TCC AGC CTG GAG GAG GAC ATC CAA GCA GAC

ACA AGT GGC TAC CTG GAG AGG ATC CTG GTG TGC CTC CTG CAG GGC

AGC AGG

entspricht, wobei gegebenenfalls nach dem letzten AGG ein Stopcodon steht und degenerierte Formen dieser DNA.

7. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie der Formel

CAA GAC GCA CAG GAT CTG TAT GCG GCA GCG GCA CTG GCC CTC
CAA GAC GCA CAG GAT CTG TAT GCG GCA GGC GAG AAG ATT CGT GGG
ACT GAT GAG ATG AAA TTC ATC ACC ATC CTG TGC ACG CGC AGT GCC
ACT CAC CTG CTG AGA GTG TTT GAA GAG TAT GAG AAA ATT GCC AAC
AAG AGC ATT GAG GAC AGC ATC AAG AGT GAG ACC CAT GGC TCA CTG
GAG GAG GCC ATG CTC ACT GTG GTG AAA TGC ACC CAA AAC CTC CAC
AGC TAC TTT GCA GAG AGA CTC TAC TAT GCC ATG AAG GGA GCA GGG
ACG CGT GAT GGG ACC CTG ATA AGA AAC ATC GTT TCA AGG AGC GAG

ATT GAC TTA AAT CTT ATC AAA TGT CAC TTC AAG AAG ATG TAC GGC

AAG ACC CTC AGC AGC ATG ATC ATG GAA GAC ACC AGC GGC GAC TAC

AAG AAC GCC CTG CTG AGC CTG GTG GGC AGC GAC CCC TGA

entspricht, wobei gegebenfalls vor dem ersten GAT ein Initiationscodon steht und degenerierte Formen dieser DNA.

- 8. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß in den Abschnitt, der für die Linker-Sequenz zwischen der zweiten und dritten Repeat-Struktur kodiert, ein Oligonukleotid eingefügt wird, das für eine Erkennungssequenz einer spezifischen Protease kodiert.
- 9. DNA nach einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß das für Arginin +161 (VAC-α) bzw. +167 (VAC-β) kodierende Triplett ersetzt wird durch ein Codon, das für eine Aminosäure kodiert, die nicht von Trypsin als bevorzugte Spaltstelle erkannt wird, beispielsweise für Histidin.
- 10. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die für Lysin und/oder Arginin kodierenden Tripletts gezielt ersetzt werden durch Tripletts, die für Histidin kodieren.
- 11. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 3 und 5 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das oder gegebenenfalls die für Cystein kodierenden Tripletts ersetzt wird/werden durch für Serin oder Valin kodierende Tripletts.
- 12. DNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Polypeptid/Protein mit Repeat-Bereichen kodiert.
 - 13. DNA nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß sur für eine der Repeat-Bereiche kodiert.
- 14. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die für die vollständigen Repeats kodierenden Bereiche umgeordnet sind.
- 15. DNA nach einem der Ansrpüche 1-14, dadurch gekennzeichnet, daß die für die 17 Aminosäuren der konservierten Region kodierenden Bereiche modifiziert sind.
- 16. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die für die 17 Aminosäuren der konservierten Region kodierenden Bereiche vollständig oder teilweise ersetzt werden
- a. bei den VAC-Proteinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren bei den Lipocortinen kodieren,
- b. bei VAC-alfa durch Bereiche die die entsprechenden Aminosäuren des VAC-beta kodieren und umgekehrt,
 - c. bei Lipocortin I durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren des Lipocortins II kodieren und umgekehrt,
 - d. bei den Lipocortinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren bei den VAC-Proteinen kodieren oder
 - e. bei den übrigen Polypeptiden/Proteinen durch Bereiche, die die entsprechenden Aminosäuren der jeweils anderen Polypeptide/Proteine kodieren.
 - 17. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Bereiche, die für das N-terminale Peptid kodieren ausgetauscht werden durch Oligonukleotide, die für das N-terminale Peptid eines der anderen, eine Repeat-Struktur aufweisenden Proteine kodiert.
 - 18. DNA nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß dem N-terminalen 5'-Ende eine für den jeweiligen Wirt homologe Signalsequenz vorangestellt ist.
 - 19. DNA nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die Signalsequenz am 3'-Ende eine spezifische Erkennungs-Spaltstelle für eine Protease kodiert.
- 20. DNA nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß dem N-terminalen 5'-Ende eine für einen Fusionsproteinanteil kodierende Sequenz vorangestellt ist.
 - 21. DNA nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die für den Fusionsproteinanteil kodierende DNA am 3'-Ende eine spezifische Erkennungs-Spaltstelle für eine Protease kodiert.
 - 22. DNA, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein Allel zu einer der in der vorhergehenden Ansprüchen beschriebenen DNA darstellt.
 - 23. DNA, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine degenerative Form einer der in den vorhergehenden Ansprüchen beschriebenen DNA darstellt oder daß sie aus Kombinationen verschiedener vollständiger oder Teil-Sequenzen einer der vorhergehenden Ansprüche besteht, kodierend für Hybridproteine im wesentlichen m,it vascular-antikoagulierenden Eigenschaften.

20

25

- 24. DNA, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit einem der DNA-Moleküle nach einem der Ansprüche 1 bis 23 unter Bedingungen hybridisieren, die eine Homologie größer als 85%, vorzugsweise größer als 90% erkennen lassen, wobei die DNA aus natürlichen, synthetischen oder halbsynthetischen Ursprungs sein kann und mit den DNA-Molekülen nach einem der Ansprüche 1 bis 23 durch Mutation, Nukleotid-Substitutionen, Nukleotid-Deletionen, Nukleotid-Insertionen und Nukleotid-Inversionen verwandt sein kann und für ein Polypeptid/ Protein mit im wesentlichen den biologischen Eigenschaften der vascular-antigoagulierenden Proteine kodiert.
- 25. DNA nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie in einen Vektor eingefügt ist.
- 26. DNA nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA nach einem der vorhergehenden Ansprüche in einem Vektor in funktioneller Verbindung mit einer Expressionskontrollsequenz verknüpft ist, in Mikroorganismen und Säugetierzellen replizierbar.
- 27. DNA nach einem der Ansprüche 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor ein Plasmid ist, replizierbar in Prokaryoten.
- 28. DNA nach einem der Ansprüche 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor ein Plasmid ist, replizierbar in Eukaryoten.
- 29. DNA nach einem der Ansprüche 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Säugetierzellen replizierbar ist.
- 30. Wirtsorganismus, dadurch gekennzeichnet, daß er mit einer DNA nach einem der Ansprüche 25 bis 29 transformiert ist.
- 31. Wirtsorganismus nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß er ein Prokaryot, vorzugsweise E.coli ist.
 - 32. Wirtsorganismus nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß er ein Eukaryot ist.
 - 33. Wirtsorganismus nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Säugetierzellinie ist.
- 34. Verfahren zur Herstellung von DNA-Molekülen die für Polypeptide/Proteine im wesentlichen mit den Eigenschaften der vascular antikoagulierenden Proteine kodieren, dadurch gekennzeichnet, daß man aus einer genomischen DNA-Bibliothek das für dieses Polypeptid kodierende Gen isoliert oder aus der zu diesem Gen gehörenden mRNA eine komplementäre für dieses Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe des Enzyms Revese Transkiptase herstellt oder daß die für dieses Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe chemisch und/oder enzymatischer Verfahren hergestellt wird.
- 35. Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA einer der in den Ansprüchen 1 bis 23 beschriebenen entspricht.
- 36. Verfahren zur Herstellung einer DNA nach einem der Ansprüche 25 bis 29, dadurch gekennzeichnet, daß man in eine mit Hilfe von Restriktionsendonukleasen geschnittene Vektor-DNA eine mit entsprechenden Enden versehene DNA einfügt, die für ein Polypetid im wesentlichen mit den Eigenschaften der vaskularantikoagulierenden Proteine kodiert.
- 37. Verfahren zur Herstellung einer DNA nach einem der Ansprüche 26 bis 29, dadurch gekennzeichnet, daß man in eine mit Restriktionsendonukleasen geschnittene Vektor-DNA, die Expressionskontrollsequenzen enthält, eine mit entsprechenden Enden versehen DNA, die für eine Polypeptid mit im wesentlichen den Eigenschaften von vaskular-antikoagulierenden Proteinen kodiert, so einfügt, daß die Expressionskontrollsequenzen die eingefügte DNA reguliert.
- 38. Verfahren zur Herstellung transformierter Wirtsorganismen nach einem der Ansprüche 30 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß man den Wirtsorganismus mit einem der Vektoren nach einem der Ansprüche 25 bis 29 transformiert.
 - 39. Polypeptid, im wesentlichen mit den Eigenschaften der vascular-antikoagulierenden Proteine.
- 40. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es von einer DNA gemäß einem der Ansprüche 1 bis 23 kodiert wird.
 - 41. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

50

45

10

15

25

	1				5					10					15
	Met	Ala	Gln	Val	Leu	Arg	Gly	Thr	Val	Thr	Asp	Phe	Pro	Gly	Phe
5															
					20					25					30
	Asp	Glu	Arg	Ala	Asp	Ala	XX	Thr	Leu	Arg	Lys	Ala	Met	Lys	Gly
10					Ω										
					35		_		_	40		_			45
	Leu	GIÅ	Inc	Asp	Glu	Glu	Ser	He	Leu	Thr	Leu	Leu	Thr	Ser	Arg
15					50					55					60
	Ser	Asn	Ala	Gln	Arg	Gln	Glu	Ile	Ser		Ala	Phe	Lvs	Thr	
													-3 -		
20					65					70					75
	Phe	Gly	Arg	Asp	Leu	Leu	Asp	Asp	Leu	Lys	Ser	Glu	Leu	Thr	Gly
															•
25					80					85					90
	Lys	Phe	Glu	Lys	Leu	Ile	Val	Ala	Leu	Met	Lys	Pro	Ser	Arg	Leu
						•									
30	9				95	•	•	•••		100	_				105
	Tyr	Asp	Ala	Tyr	Glu	Leu	Lys	H1S	Ala	Leu	Lys	Gly	Ala	Gly	Thr
					110					115					120
35	Asn	GIn	I.vs	Val	Leu	Thr	Glu	Tle	Tle		Sor	Ara	The	Dro	
			-,-				•••		•		00.	5	1		Giu
					125					130					135
40	Glu	Leu	Arg	Ala	Ile	Lys	Gln	Val	Tyr	Glu	Glu	Glu	Tyr	Gly	Ser
					140					145					150
45	Ser	Leu	Glu	Asp	Asp	Val	Val	Gly	Asp	Thr	Ser	Gly	Tyr	Tyr	Gln
												•			
		W - 4	•	•••	155					160			_		165
50	Arg	met	Leu	val	Val	Leu	Leu	GIN	Ala	Asn	Arg	Asp	Pro	Ąsp	Ala

														-		
						170					175					180
	G1	y	Ile	Asp	Glu	Ala	Gln	Val	Glu	Gln	Asp	Ala	Gln	Ala	Leu	Phe
5																
3						185					190					195
	G1	n	Ala	Gly	Glu	Leu	Lys	Trp	Gly	Thr	Asp	Glu	Glu	Lys	Phe	Ile
10						200					205					210
	Th	r	Ile	Phe	Gly	Thr	Arg	Ser	Va 1	Ser	His	Leu	Arg	Lys	Val	Phe
									•	4						
15			•		10 - 4	215		_			220	•••	<i>α</i>	41	-	225
	AS	P	Lys	Туг	met	Inr	He	Ser	G1A	* Yne	GIN	116	Glu	GIA	Inr	He
						230					235					240
20	Ao	_	A = =	Clu	The		ė1 m	A = =	Loui	· ^1		Tau	Leu	Lau	A.1 =	
	as as	P	Trg	GIU	Int	261	GIÀ	ASU	Leu	GIU	atn	ren	Per	Pen	HIG	AGT
						245			,		250					255
25	Va	1	Lys	Ser	Ile		Ser	Ile	Pro	Ala		Leu	Ala	Glu	Thr	
										;	•					
						260					265					270
30	Ty	•	Tyr	Ala	Met	Lys	Gly	Ala	Gly	Thr	Asp	Asp	His	Thr	Leu	He
		_				275					280					285
-35	Ar	3	Val	Met	Val	Ser	Arg	Ser	Glu	Ile	Asp	Leu	Phe	Asn	Ile	Arg
						290					295					300
40	Ly	3	Glu	Phe	Arg	Lys	Asn	Phe	Ala	Thr	Ser	Leu	Tyr	Ser	Met	Ile
40																
						305			_		310					315
	Ly	3	Gly	Asp	Thr	Ser	Gly	Asp	Tyr	Lys	Lys	Ala	Leu	Leu	Leu	Leu
45						220										
	C		01-	<i>0</i> 1	A	320										
	υy:	٠ (σīλ	Glu	wab	asp	*									

entspricht, wobei XX für Glu oder Asp steht und gegebenenfalls an Position 1 das Methionin abgespalten ist und das Alanin an Position 2 gegebenenfalls blockiert ist und/oder wobei gegebenenfalls Aggregationen durch beispielsweise intermolekulare Disulfidbrücken zwischen den Cysteinen an Position 316 vorliegen.

42. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

	. 1				5					10					15
	Met	Ala	Trp	Trp	Lys	Ala	Trp	Ile	Glu	Gln	Glu	Gly	Val	Thr	Val
5										.0.0					
	•				20			_		25					30
•	Lys	Ser	Ser	Ser	His	Phe	Asn	Pro	Asp	Pro	Asp	Ala	Glu	Thr	Leu
10					35					40					45
	Tyr	Lys	Ala	Met		Gly	Ile	Gly	Thr	Asn	Glu	Gln	Ala	Ile	Ile
	-	J													
15					50					55					60
	Asp	Val	Leu	Thr	Lys	Arg	Ser	Asn	Thr	Gln	Arg	Gln	Gln	Ile	Ala
		,													
20	_				65					70		.	41		75
	Lys	Ser	Phe	Lys	Ala	GIn	Phe	Gly	Lys	Asp	reu	Inr	GIU	inr	Leu
					80					85					90
25	Lvs	Ser	Glu	Leu		G1y	Lys	Phe	Glu		Leu	Ile	Val	Ala	Leu
						••									
					95					100					105
30	Met	Tyr	Pro	Pro	Tyr	Arg	Tyr	Glu	Ala	Lys	Glu	Leu	His	Asp	Ala
												,			
		_			110					115		••-	01. .	71.	120
35	Met	Lys	Gly	Leu	Gly	Thr	Lys	Glu	Gly	vai	116	11e	GIU	116	Leu
					125	ı				130	١.				135
	Ala	Ser	Are	Thr			ı Gln	Leu	Are			Met	. Lys	Ala	
40				, .	- , -								•		-

77

50

					140					145					150
	Glu	Glu	Asp	Tyr	Gly	Ser	Ser	Leu	Glu	Glu	Asp	Ile	Gln	Ala	Asp
5					155					160					165
	Thr	Ser	Gly	Tyr		Glu	Arg	Ile	Leu		Cys	Leu	Leu	Gln	
40															
10	50=	4==	4.00	A an	170	Ser	Sor	Pho	Va I	175	Dwo	425	T OU	A 1 -	180
	Set	ar g	АЗР	дзр	Val	ser	Set	rne	Val	тар	rio	ara	Leu	Ala	rea
15					185					190					195
	Gln	Asp	Ala	Gln	Asp	Leu	Tyr	Ala	Ala	Gly	Glu	Lys	Ile	Arg	Gly
					200					205					210
20	Thr	Asp	Glu	Met	Lys	Phe	Ile	Thr	Ile	Leu	Cys	Thr	Arg	Ser	Ala
					215					220					225
25	Thr	His	Leu	Leu		Val	Phe	Glu	Glu		Glu	Lys	I·le	Ala	225 Asn
	T	C	T 1 -	<i>α</i> ι	230	g	71 -	T 44.5	C	235		*** -	3 1	0	240
3 0 ·	rys	26L	116	GIU	Asp	Ser	116	гуs	ser	GIU	inr	nıs	GTÄ	26L	Leu
					245					250					255
35	Glu	Glu	Ala	Met	Leu	Thr	Val	Val	Lys	Cys	Thr	Gln	Asn	Leu	His
					260					265					270
	Ser	Tyr	Phe	Ala	Glu	Arg	Leu	Туг	Tyr		Met	Lys	Gly	Ala	
10					075							٠	-		
	Thr	Arg	Asp	Glv	275 Thr	Leu	Ile	Are	Asn	280 T1e	Val	Ser	Arg	Ser	285
15 :		0						0					0		
			_		290			_		295					300
	Ile	Asp	Leu	Asn	Leu	Ile	Ĺys	Суз	His	Phe	Lys	Lys	Met	Tyr	GIy
·o.·					305					310				•	315
	Lys	Thr	Leu	Ser	Ser	Met	Ile	Met	Glu	Asp	Thr	Ser	Gly	Asp	Tyr

Lys Asn Ala Leu Leu Ser Leu Val Gly Ser Asp Pro

entspricht, wobei gegebenenfalls an Position 1 das Methionin abgespalten ist und das Alanin an Position 2 gegebenenfalls blockiert ist und/oder wobei gegebenenfalls intramolekulare Disulfidbrücken zwischen den Cysteinen an den Positionen 161 und/oder 206 und/oder 250 und/oder 293 und/oder Aggregationen durch intermolekulare Disulfidbrücken zwischen den genannten Positionen vorliegen. 43. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

Met Ala Gln Val Leu Arg Gly Thr Val Thr Asp Phe Pro Gly Phe Asp Glu Arg Ala Asp Ala XX Thr Leu Arg Lys Ala Met Lys Gly Leu Gly Thr Asp Glu Glu Ser Ile Leu Thr Leu Leu Thr Ser Arg Ser Asn Ala Gin Arg Gin Glu Ile Ser Ala Ala Phe Lys Thr Leu Phe Gly Arg Asp Leu Leu Asp Asp Leu Lys Ser Glu Leu Thr Gly Lys Phe Glu Lys Leu Ile Val Ala Leu Met Lys Pro Ser Arg Leu Tyr Asp Ala Tyr Glu Leu Lys His Ala Leu Lys Gly Ala Gly Thr

	Asn	Glu	Lys	Val	110 Leu	Thr	Glu	Ile	Ile	115 Ala	Ser	Arg	Thr	Pro	120 Glu
5	Glu	Leu	Arg	Ala	125 Ile	Lys	Gln	Val	Tyr	130 Glu	Ġlu	Glu	Tyr	Gly	135 Ser
10	Ser	Leu	Glu	Asp	140 Asp	Val	Val	Gly	Asp	145 Thr	Ser	Gly	Tyr	Tyr	150 Gln
25	Arg	Met	Leu	Val	155 Val	Leu	Leu	Gln	Ala	160 Asn	Arg				

entspricht, wobei XX für Glu oder Asp steht und gegebenenfalls an Position 1 das Methionin abgespalten ist und das Alanin an Position 2 gegebenenfalls blockiert is und/oder wobei gegebenenfalls Aggregationen vorliegen.

44. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

Asp Pro Asp Ala Gly Ile Asp Glu Ala Gln Val Glu Gln Asp Ala Gln Ala Leu Phe Gln Ala Gly Glu Leu Lys Trp Gly Thr Asp Glu Glu Lys Phe Ile Thr Ile Phe Gly Thr Arg Ser Val Ser His Leu Arg Lys Val Phe Asp Lys Tyr Met Thr Ile Ser Gly Phe Gln Ile Glu Glu Thr Ile

					70					75					80
	Asp	Arg	Glu	Thr	Ser	Gly	Asn	Leu	Glu	Gln	Leu	Leu	Leu	Ala	Val
5															
					85					90					95
	Val	Lys	Ser	Ile	Arg	Ser	Ile	Pro	Ala	Tyr	Leu	Ala	Glu	Thr	Leu
10							:								
10					100					105					110
	Tyr	Tyr	Ala	Met	Lys	Gly	Ala	Gly	Thr	Asp	Asp	His	Thr	Leu	Ile
							t								
15					115		1.			120	•				125
	Arg	Val	Met	Val	Ser	Arg	Ser	Glu	Ile	Asp	Leu	Phe	Asn	Ile	Arg
												•			
20					130		. 😘			135					140
20	Lys	Glu	Phe	Arg	Lys	Asn	Phe	Ala	Thr	Ser	Leu	Tyr	Ser	Met	Ile
					145			•		150	•				155
25	Lys	Gly	Asp	Thr	Ser	Gly	Asp	Tyr	Lys	Lvs	Ala	Leu	Leu	Leu	Leu
		·	. •				¥7.								
					160						•	•			
30	Суз	Gly	Glu	Asp	Asp	*									
	•	•		•	•									•	

entspricht, wobei X für Methionin oder Wasserstoff steht und/oder wobei gegebenenfalls Aggregationen durch beispielsweise intermolekulare Disulfidbrücken zwischen den Cysteinen an Position 156 vorliegen.
45. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

1 5 10 15

Met Ala Trp Trp Lys Ala Trp Ile Glu Gln Glu Gly Val Thr Val

20 25 30

Lys Ser Ser Ser His Phe Asn Pro Asp Pro Asp Ala Glu Thr Leu

50

45

35

					35					40					45
5	Tyr	Lys	Ala	Met	Lys	Gly	Ile	Gly	Thr	Asn	Glu	Gln	Ala	Ile	Ile
3					50					55					60
	Asp	Val	Leu	Thr	Lys	Arg	Ser	Asn	Thr	Gln	Arg	Gln	Gln	Ile	Ala
10					65					70					<i>7</i> 5
	Lys	Ser	Phe	Lys	Ala	Gln	Phe	Gly	Lys	Asp	Leu	Thr	Glu	Thr	Leu
15					80					85					90
	Lys	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Lys	Phe	Ğlu		Leu	Ile	Val	Ala	
20			-		95					100					105
20	Met	Tyr	Pro	Pro		Arg	Tyr	Glu	Ala		Glu	Leu	His	Asp	105 Ala
					110			•							
25	Met	Lys	Gly	Leu	110 Gly	Thr	Lys	Glu	Gly	115 Val	Ile	Ile	Glu	Ile	120 Leu
								:							
30.	Ala	Ser	Are	The	125	Agn	G) n	I au	Are	130	Tia	Wet	Tura	41:5	135
			6		D , 0	AJII	GIN	DC4	AL S	914	116	nec	Lys	Ald	TÄL
	C1 n	C1	A ===	T	140	C	9	•	.	145					150
35°	GIU	Glu	АЗЪ	TAL	GIÀ	96L	26L	Leu	GIU	Glu	Asp	He	Gln	Ala	Asp
		_			155					160					165
10	Thr	Ser	Gly	Tyr	Leu	Glu	Arg	Ile	Leu	Val	Cys	Leu	Leu	Gln	Gly

Ser Arg

entspricht, wobei gegebenenfalls an Position 1 das Methionin abgespalten ist und das Alanin an Position 2 gegebenenfalls blockiert is und/oder wobei gegebenenfalls Aggregationen durch beispielsweise intermolekulare Disulfidbrücken zwischen den Cysteinen an Position 161 vorliegen.

46. Polypeptid nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß es der Formel

55

45

X Asp Asp Val Ser Ser Phe Val Asp Pro Ala Leu Ala Leu Gln Asp Ala Gln Asp Leu Tyr Ala Ala Gly Glu Lys Ile Arg Gly Thr Asp Glu Met Lys Phe Ile Thr Ile Leu Cys Thr Arg Ser Ala Thr His Leu Leu Arg Val Phe Glu Glu Tyr Glu Lys Ile Ala Asn Lys Ser Ile Glu Asp Ser Ile Lys Ser Glu Thr His Gly Ser Leu Glu Glu Ala Met Leu Thr Val Val Lys Cys Thr Gln Asn Leu His Ser Tyr Phe Ala Glu Arg Leu Tyr Tyr Ala Met Lys Gly Ala Gly Thr Arg Asp Gly Thr Leu Ile Arg Asn Ile Val Ser Arg Ser Glu Ile Asp Leu Asn Leu Ile Lys Cys His Phe Lys Lys Met Tyr Gly Lys Thr Leu Ser Ser Met Ile Met Glu Asp Thr Ser Gly Asp Tyr Lys Asn Ala Leu Leu Ser Leu Val Gly Ser Asp Pro

entspricht, wobei X für Methionin oder Wasserstoff steht und/oder wobei gegebenenfalls intramolekulare Disulfidbrücken zwischen den Cysteinen an den Positionen 40 und/oder 84 und/oder 127 und/oder Aggregationen durch intermolekulare Disulfidbrücken zwischen den genannten Positionen vorliegen.

- 47. Polypeptid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, völlig frei von homologen Polypeptiden.
- 48. Polypeptid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Leader-Peptid enthält.
 - 49. Polypeptid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,

a.daß es einen Fusionsproteinanteil enthält und/oder

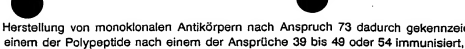
b.daß es aus Teilbereichen der Polypeptide nach einem der vorhergehenden Ansprüche besteht (Hybridproteine) und/oder

- c. daß es als Dimeres, Trimeres, Tetrameres oder Multimeres vorliegt.
- 50. Verfahren zur Herstellung von Polypeptiden im wesentlichen mit den Eigenschaften der vascularantikoagulierenden Proteine, dadurch gekennzeichnet, daß
- a. ein geeigneter Wirtsorganismus mit genetischen Informationen, kodierend für ein VAC-Protein transformiert,
 - b. die Information zur Produktion des VAC-Proteins im Wirtsorganismus exprimiert und
 - c. das VAC-Protein isoliert wird.

10

15

- 51. Verfahren nach Anspruch 50, dadurchs gekennzeichnet, daß der Wirtsorganismus gemäß den Ansprüchen 30 bis 33 definiert ist.
- 52. Verfahren nach Anspruch 50 oder 51, dadurch gekennzeichnet, daß die genetischen Informationen in den DNA-Molekülen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 29 enthalten sind.
- 53. Verfahren nach einem der Ansprüche 50 bis 52, dadurch gekennzeichnet, daß das VAC-Protein gemäß einem der Ansprüche 39 bis 49 definiert ist.
 - 54. Polypeptid herstellbar nach einem der Ansprüche 50 bis 53.
 - 55. Pharmazeutisch tolerierbare Salze der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54.
- 56. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 zur therapeutischen oder prophylaktischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers.
 - 57. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 zur Herstellung pharmazeutischer Präparate.
 - .58. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 als blutgerinnungshemmende Mittel.
 - 59. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 als antiinflammatorische Mittel.
 - 60. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 als antirheumatisches Mittel.
 - 61. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 in den für die Lipocortine geltenden Indikationen.
 - 62. Verwendung der Polypeptide/Proteine, die Repeat-Bereiche aufweisen als blutgerinnungshemmende Mittel.
 - 63. Verwendung der Polypeptide/Proteine, die Repeat-Bereiche aufweisen als Thrombin-inhibierendes Mittel.
- 35 64. Verwendung der Polypeptide/Proteine, die Repeat-Bereiche aufweisen als antiinflammatorische Mittel.
 - 65. Verwendung der Polypeptide/Proteine, die Repeat-Bereiche aufweisen als antirheumatisches Mittel.
 - 66. Verwendung der Lipocortine als blutgerinnungshemmende Mittel.
 - 67. Verwendung der Lipocortine als Thrombin-inhibierende Mittel.
- 40 68. Verwendung der Lipocortine in den für die Proteine nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 geltenden Indikationen.
 - 69. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 als Thrombininhibierende Mittel.
 - 70. Mittel zur therapeutischen Behandlung, dadurch gekennzeichnet, daß es neben pharmazeutisch inerten Trägerstoffen eine wirksame Menge eines Polypeptides nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 enthält.
 - 71. Hybrid-Zellinie, dadurch gekennzeichnet, daß sie monoklonale Antikörper gegen eines der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 sezerniert.
 - 72. Monoklonale Antikörper dadurch gekennzeichnet, daß sie spezifisch die Wirkung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 ganz oder teilweise neutralisieren oder spezifisch an eines der besagten Polypeptide binden.
 - 73. Verwendung der monoklonalen Antikörper nach Anspruch 73 zur qualitativen und/oder quantitativen Bestimmung eines der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54
 - 74. Verwendung der monokionalen Antikörper nach Anspruch 73 zur Reinigung eines der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54
 - 75. Test Kit zur Bestimmung von Polypeptiden nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonale Antikörper nach Anspruch 73 enthält.



76. Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern nach Anspruch 73 dadurch gekennzeichnet, daß Wirtstiere mit einem der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 immunisiert, B-Lymphozyten dieser Wirtsiere mit Myelomzellen fusioniert, die die monoklonalen Antikörper ausscheidenden Hybrid-Zellinien subkloniert und in vitro oder in vivo kiltiviert werden.

77. Pharmazeutisch tolerierbare Addukte und kovalente Verbindungen zwischen den Polypeptiden nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 mit einem Inerten Träger, zur therapeutischen oder prophylaktischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers.

78. Pharmazeutisch tolerierbare Addukte oder kovalente Verbindungen zwischen den Polypeptiden nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 mit zum Beispiel Polyethylenglykol, zur therapeutischen oder prophylaktischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers.

79. Verwendung der Polypeptide nach einem der Ansprüche 39 bis 49 oder 54 als blutkonservierende Mittel.

15

20

25

30

35

40

45

50

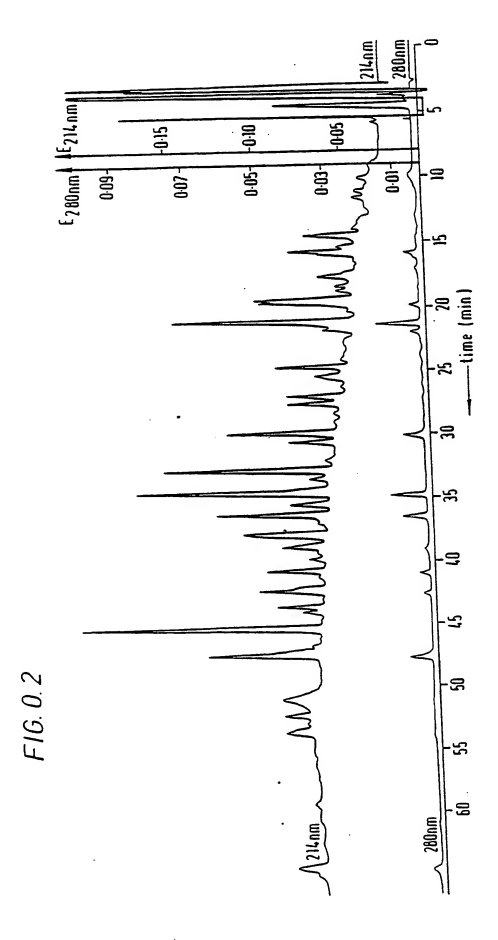
Tryptic peptides

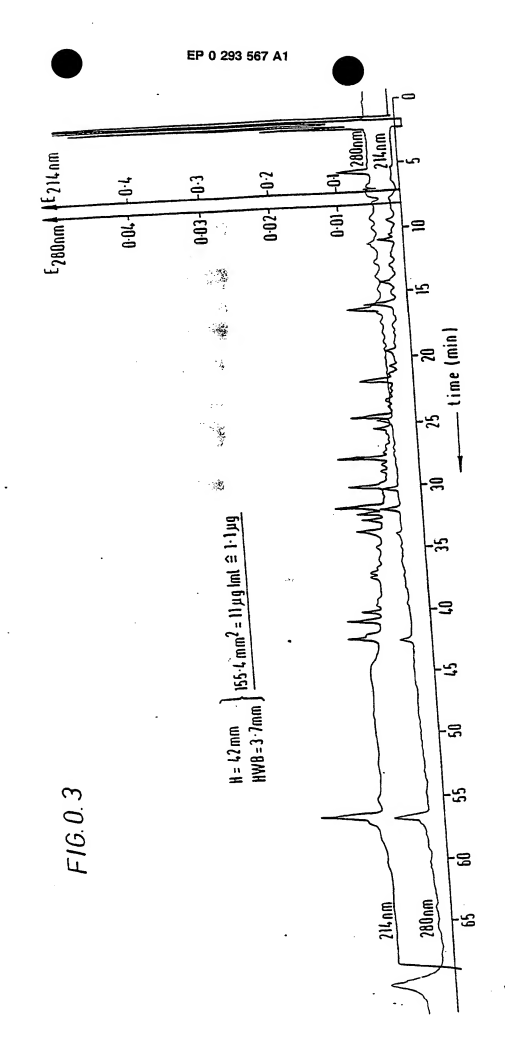
```
P5
      HALK
P7
      GETSGDYK
P11/I
      WGIDEEK
P11/[[
      TPEELR
P12
      GAGTDDHTLIR
P14
      QEISAAFK
P15
      TLFGR
P-16/I
      LYDAYELK
P16/II
      W?LYDAYELK
      VLTEIIASR
P17
      GTVTDFPGFDER
P18
P20/I
      QVYEEEYGSSLEDDVVGDTS
      GYYQR
P20/II
      LIVALMK
      SEIDLFNIRK
P21/I
P23/I
      FITIFGTR
P24
      KNFATSLYSMIK
P25
      S?G T D E E K F I T I F G T
P27
      DLLDDLKSELTGKFEK
P29/I
      GLGTDEESILTLLTSR
P29/II
      MLVVLLQANRDPDAGIDEAQ
      VXQXAQALFQA
P30/I
      XIPAYLAETLYYAMK
P30/II
      ETXGNLEQLLLAVVK
```

BrCN-Peptides

Brcn	1	K	G	A	G.	T	D	D	Н	T	L	I	R	V							
Brcn	4	Ι	K	G	D	T	S	G	D	Y	K	K	A								
BrCN	15	K	Ъ	S	R	L	Y	D	Α	Y	Ε	L	K	Н	A	L	K	G	A	G	T
		N	Ε	K	V	L	T	Ε	I	I											
Brcn	22	K	G	L	G	T	D	Ε	Ε	S	I	L	T	L	L	T	S	X	X	N	A
		a	•																		

FIG.0.1





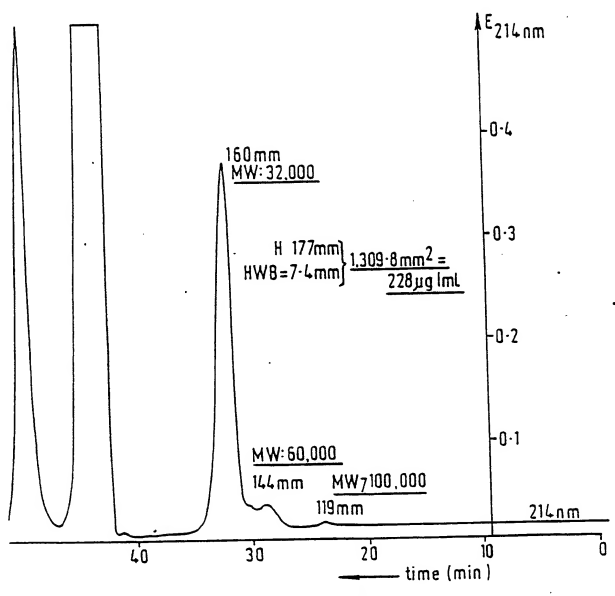
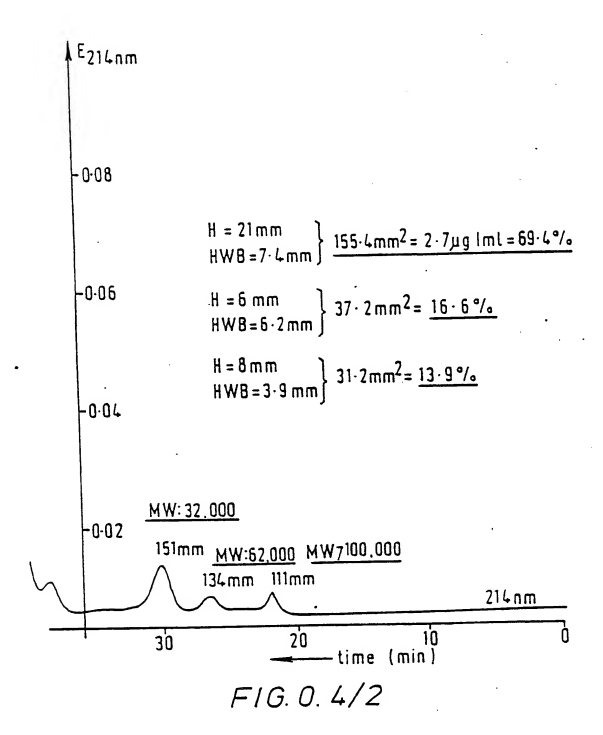
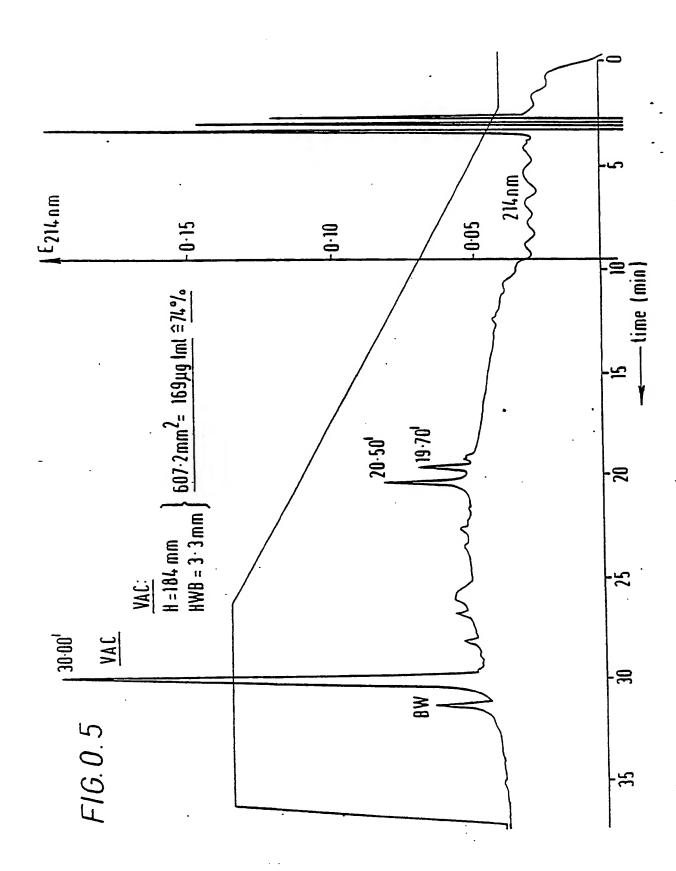


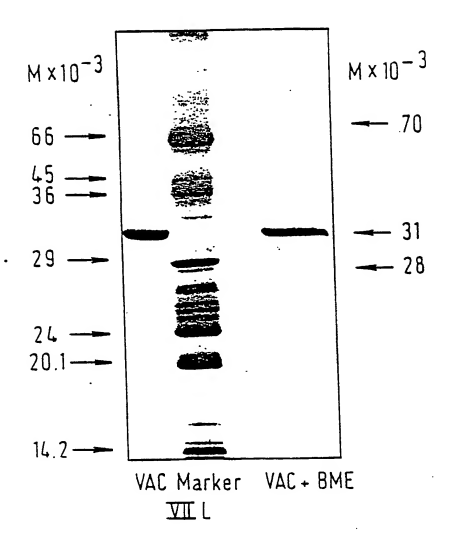
FIG. 0.4/1

				•
				•
				•
				•.
				•.
		À		





F1G. 0.6



Tryptic peptide P16/II W? L Y D A Y 'E L K ... UGGCUNUAUGAUGCNUAUGAA... 3' mRNA C G CC UUA ACCGAAATACTACGAATACT EBI - 387 GGGGG C T T *t*ş., ACCAACATACTACGAATACT 3' EBI - 388 TGGGG C T Staph-A Peptide P20/I/6 (Subfragment of the tryptic peptide P20/I) DDVVGDTSGYYR mRNA ... GAUGAUGUNGUNGGNGAUACN... 3' CC CTACTACAACAACCACTATG 3' EBI - 386 GGGGGG CI CC TT

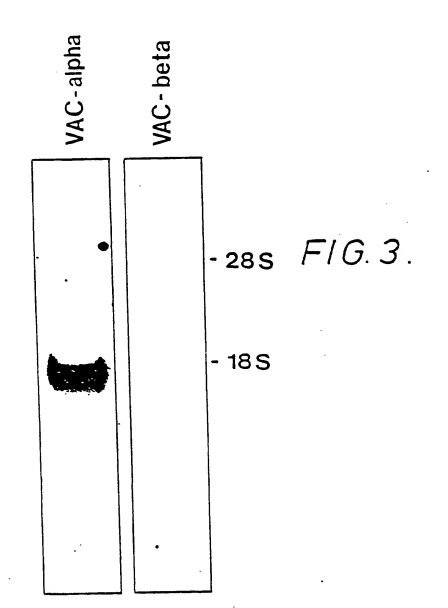
F1G.1.

Tryptic peptide P30/I

F1G. 2.

X [P A Y L A E T L Y Y A M K
5' ...GAAACNCUNUACUACGCNAUGAAA... 3' mRNA U U G UUA G

- CTCTGIIAIATIATICGITACTT CTTTGIIAIATIATICGITACTT
- 5' EBI 118 5' EBI 119



VAC-alpha cDNA

CCTGCTTCACCTTCCCCTGACCTGAGTAGTCGCT

l Met ATG	Ala GCA	Gln CAG	Val GTT	5 Leu CTC	Arg AGA	Gly GGC	Thr ACT	Val GTG	10 Thr ACT	Asp GAC	Phe TTC	Pro CCT	Gly GGA	15 Phe TTT	45
Asp GAT	Glu GAG	Arg CGG	Ala GCT	20 Asp GAT	Ala GCA	Glu GAA	Thr ACT	Leu CTT	25 Arg CGG	Lys AAG	Ala GCT	Met ATG	Lys AAA	30 Gly GGC	90
Leu TTG	Gly GGC	Thr	Asp GAT	35 Glu GAG	Glu GAG	Ser AGC	Ile ATC	Leu CTG	40 Thr ACT	Leu CTG	Leu TTG	Thr ACA	Ser TCC	45 Arg CGA	135
Ser AGT	Asn AAT	Ala GCT	Gln CAG	50 Arg CGC	Gln CAG	Glu GAA	Ile ATC	Ser ICT	55 Ala GCA	Ala GCT	Phe TTT	Lys AAG	Thr ACT	60 Leu CTG	180
Phe	Gly	Are	Aso	65 Leu	Leu	Asp	Asp	Leu	70 Lys	Ser	Glu	Leu	Thr	75 Gly	225
Lys AAA	Phe	Glu GAA	Lys AAA	80 Leu TTA	Ile ATT	Val GTG	Ala GCT	Leu CTG	85 Met ATG	Lys AAA	Pro	Ser TCT	Arg	90 Leu CTT	270
Ivi	· Asp	Ala	Tyr	95 Glu	Leu	Lys	His	Ala	100 Leu	Lys	Gly	Ala	Gly	105 Thr ACA	315
Ası	ı Glu	Lvs	: Val	110 Leu	Thr	Glu	Ile	·Ile	115 Ala	Ser	· Arg	Thr	Pro	120 Glu GAA	360
G1	u Leu	ı Are	. Ala	125 11e	Lvs	Gln	: Val	Tyc	130 • Glu) i Glu	ı Glu	ı Tyr	· G12	135 y Ser C TCA	405
Se	r Lei	ı Glu	ı Ast	140 Ast) Val	. Val	Gly	, Ası	14: Thi	o r Sei	- G1;	y Tyt	Ty:	150 r Gln C CAG	450

FIG.4/1

Arg CGG	Met ATG	Leu TTG	Val GTG	155 Val GTT	Leu CTC	Leu (Gln CAG	Ala A	160 Asn AAC	Arg AGA	Asp GAC	Pro CCT	Asp GAT	165 Ala GCT	495
Gly GGA	Ile ATT	Asp GAT	Glu GAA	170 Ala GCT	Gln CAA	Val GTI	Glu GAA	Gln .	175 Asp GAT	Ala GCT	Gln CAG	Ala GCT	Leu TTA	180 Phe TTT	540
Gln CAG	Ala GCT	Gly GGA	Glu GAA	185 Leu CTT	Lys AAA	Trp TGG	Gly GGG	Thr	190 Asp GAT	Glu GAA	Glu GAA	Lys AAG	Phe TTT	195 Ile ATC	585
Thr ACC	Ile ATC	Phe TTT	Gly GGA	200 Thr ACA	Arg CGA	Ser AGT	Val GTG	Ser TCT	205 His Cat	Leu TTG	Arg AGA	Lys AAG	Val GTG	210 Phe TTT	630
Asp GAC	Lys AAG	Tyr TAC	Met ATG	215 Thr ACT	Ile ATA	Ser TCA	Gly GGA	Phe TTT	220 Gln CAA	Ile ATT	Glu GAG	Glu GAA	Thr	225 Ile	675
Asp GAC	Arg CGC	Glu GAG	The	230 Ser TCT	GCC	Asn AAT	Leu TTA	Glu GAG	235 Gln CAA	Leu	Leu CTC	Leu CTT	Ala GC1	240 Val GTT	720
Val GTG	Lys AAA	Ser TCI	Ile ATT	245 Arg CGA	Ser	Ile ATA	Pro	Ala GCC	Z50 Tyr TAC	Leu	Ala GC	A GAC	I Thi	255 Leu CCC	765
Tyr	Tyr TAI	Ala GCT	Met	260 Lys AAG	Gly	Ala GCT	Gly GGG	Thr ACA	265 Asg GAT	Asp	H1:	s Thi	r Le	270 u Ile C ATC	810
Arg AG	Val	Met C AT	t Va G GT	275 1 Set I ICO	Arg	Ser AGT	Glu GAC	I Ile	280 As ₁ GA	e Le	u Ph G TI	e As T AA	n Il C AT	285 e Arg C AGG	855
Ly:	s Glu	ı Ph	e Ar T AG	290 g Ly: G AA0	s Ast	n Phe	Ala C GC	a Tho	29 Se TC	r Le	u Ty T TA	r Se T TC	r Me	300 t lle G ATT	
Ly:	s Gl	y As A Ga	p Th T AC	30 r Se A TC	r Gl	y Asi G Ga	p Ty	r Lys T AAG	31 s Ly G AA	s Al	a Le T CI	u Le T CI	eu Le CG CI	315 eu Leu IG CTC	l
Cy	s Gl	y Gl	u As	32 ip As	p *	۸ CC:	тстс	'ACGG	GGA A	GAGO	TCC	TGCI	rgtgt	rgccto	998

FIG. 4/2

CACCACCCCACTGCCTTCCTTCAGCACCTTTAGCTGCATTTGTATGCCAGTGCTTAACA	1057
CATTGCCTTATTCATACTAGCATGCTCATGACCAACACATACACGTCATAGAAGAAAAT	1116
AGTGGTGCTTCTTTCTGATCTCTAGTGGAGATCTCTTTGACTGCTGTAGTACTAAAGTG	1175
TACTTAATGTTACTAAGTTTAATGCCTGGCCATTTTCCATTTATATATA	1234
GGCTAGAGTGCTTTTAGCCTTTTTTAAAAACTCCATTTATATTACATTTGTAACCATGA	1293
TACTTTAATCAGAAGCTTAGCCTTGAAATTGTGAACTCTTGGAAATGTTATTAGTGAAG	1352
TTCGCAACTAAACTAAACCTGTAAAATTATGATGATTGTATTCAAAAGATTAATGAAAA	1411
ATAAACATTTCTGTCCCCCTG-polyA	1437

FIG. 4/3

Sequenced VAC-peptides:comparison with sequence

BFCN 22
KGLGTD
P18
GTVTDFPGFDER
GLGTD
MAQVLRGTVTDFPGFDERADAETLRKAMKGLGTD
10
20
30

E E S I L T L L T S X X N A Q P14 P15 P27

E E S I L T L L T S R Q E I S A A F K T L F G R D L L

E E S I L T L L T S R S N A Q R Q E I S A A F K T L F G R D L L

40 60

BrCN 15

K P S R L Y D A Y E L K H

P16/II

W?L Y D A Y E L K

P20/II

P16/I

P16/I

P16/I

P5

D D L K S E L T G K F E K L I V A L M K P S R L Y D A Y E L K H

P10 80 90

ALKGAGTNEKVLTEII
P17 P11/II P20/I
ALK VLTEIIASRTPEELR QVYE
ALKGAGTNEKVLTEIIASRTPEELRAIKQVYE
100 120 130

P29/II
E E Y G S S L E D D V V G D T S G Y Y Q R M L V V L L Q A N R D
E E Y G S S L E D D V V G D T S G Y Y Q R M L V V L L Q A N R D

140
150
160

P11/I WGTDEEK P23/I P25 F. PDAGIDEAQVXQXAQALFQA S?GTDEEK F PDAGIDEAQVEQDAQALFQAGELK WGTDEEK F 170 180 190

ITIFGTR
ITIFGT
ITIFGTRSVSHLRKVFDKYMTISGFQIEETID
200 210 220

FIG. 5/1

P30/II
EIXGNLEQLLLAVVK EIPAYLAETLYYA
RETSGNLEQLLLAVVK SIRSIPAYLAETLYYA
230

Brcn 1
K G A G T D D H T L I R V
P21/I
N S E I D L F N I R K
K K
K G A G T D D H T L I R V M V S R S E I D L F N I R K E F R K
M K G A G T D D H T L I R V M V S R S E I D L F N I R K E F R K
290
260

BrCN 4
I K G D T S G D Y K K A

P7

N F A T S L Y S M I K G E T S G D Y K
N F A T S L Y S M I K G D T S G D Y K K A L L L L C G E D D *

N F A T S L Y S M I K G D T S G D Y K K A L L L L C G E D D *

N F A T S L Y S M I K G D T S G D Y K K A L L L L C G E D D *

FIG. 5/2

.F16.6.

VAC-alpha: Quadruplication of a.67 amino acid long sequence

	PSRLY	ANRDPDAG! DEAQVI	SIRSIPAY	EDD.			
MAQVLRGTVTDFPGFDERA	DAETLRKAMKG-LGTDEESILTLLTSRSNAQRQEISAAFKTLFGRDĻLDDLKSELTGKFEKLIVALMK	Dayelkhalkg-agtnekulteiiasrtpeelraikqvyeeeygssleddvygdtsgyygrhlvuld	DAGALFQAGELKVGTDEEKFITIFGTRSVSHLRKVFDKYMTISGFQIEETIDRETSGNLEGLLLAVVK	LAETI.YYAMKG-AGTDDHTLIRVMVSRSEIDLFNIRKEFRKNFATSLYSMIKGDTSGDYKKALLLLCG	KG-hGTDExxL1p1LApR	D <u>Aetl. AmkG a<u>GT</u>DFe llt! S<u>R</u>S Lr I y t fG sLeddikgeTS<u>G</u> yeklLval. k</u>	"Consensus": x: 50% of amino acids identical X: 75% of amino acids identical $X:100\%$ of amino acids identical

Hydrophobic region

: "0000000,

3NSDOCID: <EP___0293567A1_I_>

VAC-beta cDNA

AGGCCTGCTCACTCCTCAGCTGCAGGAGCCAGACGTGTGGAGTCCCA GCAGAGGCCAACCTGTGTCTCTTCATCTCCGTGAGAAAGGTGCCCCCGAAGTGAAAGAG Met Ala Trp Trp Lys Ala Trp Ile Glu Gln Glu Gly Val Thr Val ATG GCC TGG TGG AAA GCC TGG ATT GAA CAG GAG GGT GTC ACA GTG 50 25 Lys Ser Ser Ser His Phe Asn Pro Asp Pro Asp Ala Glu Thr Leu AAG AGC AGC TCC CAC TTC AAC CCA GAC CCT GAT GCA GAG ACC CTC 35 Tyr Lys Ala Met Lys Gly Ile Gly Thr Asn Glu Gln Ala Ile Ile TAC AAA GCC ATG AAG GGG ATC GGG ACC AAC GAG CAG GCT ATC ATC 135 Asp Val Leu Thr Lys Arg Ser Asn Thr Gln Arg Gln Gln Ile Ala 180 70 Lys Ser Phe Lys Ala Gin Phe Gly Lys Asp Leu Thr Glu Thr Leu AAG TCC TTC AAG GCT CAG TTC GGC AAG GAC CTC ACT GAG ACC TTG 225 85 Lys Ser Glu Leu Ser Gly Lys Phe Glu Arg Leu Ile Val Ala Leu AAG TCT GAG CTC AGT GGC AAG TTT GAG AGG CTC ATT GTG GCC CTT 270 100 95 Met Tyr Pro Pro Tyr Arg Tyr Glu Ala Lys Glu Leu His Asp Ala ATG TAT CCG CCA TAC AGA TAC GAA GCC AAG GAG CTG CAT GAC GCC 315 120 110 115 Met Lys Gly Leu Gly Thr Lys Glu Gly Val Ile Ile Glu Ile Leu ATG AAG GGC TTA GGA ACC AAG GAG GGT GTC ATC ATT GAG ATC CTG 360 125 130 Ala Ser Arg Thr Lys Asn Gln Leu Arg Glu Ile Met Lys Ala Tyr GCC TCT CGG ACC AAG AAC CAG CTG CGG GAG ATA ATG AAG GCG TAT 405 140 145 Glu Glu Asp Tyr Gly Ser Ser Leu Glu Glu Asp Ile Gln Ala Asp GAG GAA GAC TAT GGG TCC AGC CTG GAG GAG GAC ATC CAA GCA GAC

FIG. 7/1

Thr ACA	Ser AGT	Gly GGC	Tur	155 Leu CTG	Glu GAG	Arg AGG	Ile ATC	Leu \ CTG (l60 Val	Cys TGC	Leu CTC	Leu CTG	Gln CAG	165 Gly GGC	495
Ser AGC	Arg AGG	Asp GAT	Asp GAT	170 Val GTG	Ser AGC	Ser AGC	Phe TTT	Val (175 Asp GAC	Pro CCG	Ala GCA	Leu CTG	Ala GCC	180 Leu CTC	540
Gln CAA	Asp GAC	Ala GCA	Gln CAG	185 Asp GAT	Leu CTG	Tyr TAT	Ala GCG	Ala GCA	190 Gly GGC	Glu GAG	Lys AAG	Ile ATT	Arg CGT	195 Gly GGG	585
Thr ACT	Asp GAT	Glu GAG	Met ATG	200 Lys AAA	Phe TTC	Ile ATC	Thr ACC	Ile ATC	205 Leu CTG	Cys TGC	Thr ACG	Arg CGC	Ser AGT	210 Ala GCC	630
Thr ACT	His CAC	Leu CTG	Leu CTG	215 Arg AGA	Val GTG	Phe TTT	Glu GAA	Glu GAG	220 Tyr Tat	Glu GAG	Lys.	Ile ATT	Ala	225 Asn AAC	675
Lys AAG	Ser ÁGC	Ile ATT	Glu GAG	230 Asp GAC	Ser AGC	Ile ATC	Lys AAG	Ser AGT	235 Glu GAG	Thr	His CAT	Gly	Set	240 Leu CTG	720
Glu GAG	Glu GAG	Ala GCC	Met	245 Leu CTC	The	Val	Val GTG	Lys AAA	250 Cys TGC	Thr	Gln CAA	Asr AAC	Lei CTC	255 I His C CAC	765
Ser AGC	Tyr TAC	Phe	Ala GC/	260 a Glu a GA0	.Are	Leu CTC	Tyt	r Tyr C TAT	265 Ala GCC	Met	Lys AAC	G GG	y Ala A GC	270 a Gly A GGG	810
The	Arg	S Ası	p Gly	279 y Thi G AC	r Le	ı Ile G ATA	A AG	g Asn A AAC	280 11e	a Va	l Sei	r Ar A AG	g Se G AG	285 r Glu C GAG	
I Le	e Ası	p Le	u As A AA	29 n Le T CT	n T1.	e Ly: C AA	s Cy A TG	s His T CAC	299 Pho	e Lv	s Ly G AA	s Me G AT	t Ty	300 r Gly C GGC	•
Ly AA	s Th G AC	r Le C CI	u Se	30 r Se	r Me	t II	e Me C AT	t Gli	31 u As a GA	p Th	r Se C AG	r Gl	y As	315 Sp Tyt AC TAC	•
Ly	s As	n Al	a Le	32 eu Le	u Se	r Le	u Va	11 G1; rc cc	32 y Se C AG	r As	ip Pr	o '	* GA G	GCACA	G 99:

FIG. 7/2

AAGAACAAGAGCAAAGACCATGAAGCCAGAGTCTCCAGGACTCCTCACTCA	1050
CATGGACGCAGGTTGGGTGTGAGGGGGGTCCCAGCCTTTCGGTCTTCTATTTCCCTATT	1109
ICCAGTGCTTTCCAGCCGGGTTTCTGACCCAGAGGTGGAACCGGCCTGGACTCCTCTTC	1168
CCAACTTCCTCCAGGTCATTTCCCAGTGTGAGCACAATGCCAACCTTAGTGTTTCTCCA	1227
GCCAGACAGATGCCTCAGCATGAAGGGCTTGGGGACTTGTGGATCATTCCTTCC	1286
GCAGGAGCTTCCCAAGCTGGTCACAGAGTCTCCTGGGCACAGGTTATACAGACCCCAGC	1345
CCCATTCCCATCTACTGAAACAGGGTCTCCACAAGAGGGGCCAGGGAATATGGGTTTTT	1404
AACAAGCGTCTTACAAAACACTTCTCTATCATGCAGCCGGAGAGCTGGCTG	1463
ITTGTTTTAGAACACACATCCTTCAGCAGCTGAGAAATGAACACGAATCCATCC	1522
GAGATGCCATTAACATTCATCTAAAAATGTTAGGCTCTAAATGGACGAAAAATTCTCTC	1581
GCCATCTTAATAACAAAATAAACTACAAATTCCTGACCCAAGGACACTGTGTTATAAGA	1640
GGCGTGGGCTCCCCTGGTGGCTGACCAGGTCAGCTGCCCTGGCCTTGCACCCCTCTGCA	1699
TGCAGCACAGAAGGGTGTGACCATGCCCTCAGCACCACTCTTGTCCCCACTGAACGGCA	1758
ACTGAGACTGGGTACCTGGAGATTCTGAAGTGCCTTTGCTGTGGTTTTCAAAATAATAA	1817
AGATTTGTATTCAACTC-polyA	1834

FIG. 7/3

F16.8

VAC-beta; Quadruplication of a 67 amino acid long sequence

MAWWKAVI EQECVTVKSSSHFNPDP

DAETLYKAMKG-IGTNEQA!IDVLTKRSNTQRQQIAKSFKAQFGKDLTETLKSELSGKFERLIVALMY	PPYRY
EAKELHDAMKG-LGTKEGVIIEILASRTKNQLREIMKAYEEDYGSSLEEDIQADTSGYLERILVCLLQ	GSRDDVSSFVDPALALQ
DAQDLYAAGEK I RGTDEMK FITILCTRSATHLLRVFEEYEK I ANKSIEDSIKSETHGSLEEAMLTVVK	CLONCHSY
FAERI.YYAMKG-AGTROGTI.1RN1VSRSE1DI.NLIKCHFKKMYGKTLSSM1MEDTSGDYKNALI.SLVG	SDP*
KG-hGTDExxLipilApR	

"Consensus": x : 50% of amino acids identical X : 75% of amino acids identical X : 100% of amino acids identical

GI Eg 11 1L sRS tql. I k ykk yGKsLee IkseTSG lEralv Lvk

dhe LY AMKG

"oooooo"; Hydrophobic region

Amino acid composition

	VA	.C-alpha	VAC-beta		
Ala Cys Asp Asn Glu Gln Phe Gly His Ile Lys Leu Met Pro Arg Ser Thr Val Trp	26 1 25 6 29 12 13 22 3 18 22 38 8 5 19 21 23 16 12	(8,1%) (0,3%) (7,8%) (1,9%) (9,1%) (3,8%) (4,1%) (6,9%) (0,9%) (5,6%) (6,9%) (11,9%) (2,5%) (11,9%) (2,5%) (1,6%) (5,9%) (5,6%) (5,9%) (6,6%) (7,2%) (6,6%) (7,2%) (3,8%)	25 4 20 9 29 12 9 20 6 23 27 33 11 6 15 27 21 13	(7,7%) (1,2%) (6,1%) (2,8%) (8,9%) (3,7%) (2,8%) (6,1%) (1,8%) (7,0%) (8,3%) (10,1%) (3,4%) (1,8%) (4,6%) (4,6%) (4,0%) (4,0%) (4,0%)	
	MW = 35896			= 36837	
charged:	98	(30,6%)	97	(29,6%)	

F1G. 9.

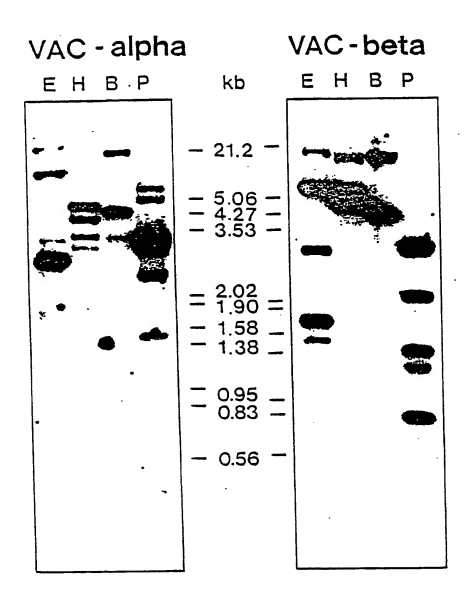


FIG. 10.

FIG. 11. Comparison of VAC-alpha and VAC-beta

		ANROPDAG-IDEAQVEQ GSDVSSFV.P.LAL.	SIRSIPAY CTQNLHS.	EDD* S.P*
AAWKAVIEGEGVKSSSH.NPDP	LDD	alpha Dayelkhalkgagtnekvlteilasrtpeelraikqvyeeeygssleddvygdtsgyqrmlvvllq beta E.KHD.MLK.G.IILKNQE.MKADE.IQALE.IC	alpha DAQALFQAGELKVGTDEEKFITIFGTRSVSHLRKVFDKYMTISGFQIEETIDRETSGNLEQLLLAVVK betaD.YAKIRMLCATLREE.EK.ANKSDS.KSH.SEAM.T	alpha Laftlyyamkgagtddhtlirvmvsrseidlfnirkefrknfatslysmikgdtsgdykkallllcg heta f RR.GNINL.KCH.K.MYGKT.SMENS.V.
alpha beta	alpha bet	alph. bet	alph bet	alph

Comparison of VAC-alpha and beta cDNA

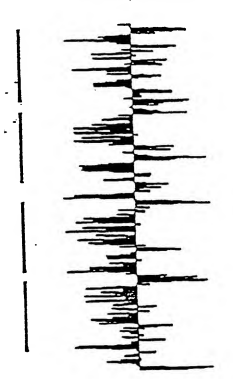
/A /B	ATGGCACAGGTTCTCAGAGGCACTGTGACTTCCCTGGA ATGGCCTGGTGGAAAGCCTG.ATTG.ACAGGAGG.T.TAAGAG.AG.T.CCAC	60
/A /B	TTTGATGAGCGGGCTGATGCAGAAACTCTTCGGAAGGCTATGAAAGGCTTGGGCACAGATCA.CCCAGACCGCCTACACGGA.CGCA.C	102 120
VA VB	GAGGAGAGCATCCTGACTCTGTTGACATCCCGAAGTAATGCTCAGCGCCAGGAAATCTCTCGCTA.CGA.GC.CCAAGACCA.GGC.GG.C	162 180
VA VB	GCAGCTTTTAAGACTCTGTTTGGCAGGGATCTTCTGGATGACCTGAAATCAGAACTAACT	222 240
VA VB	GGAAAATTTGAAAAATTAATTGTGGCTCTGATGAAACCCTCTCGGCTTTATGATGCTTATCGG.GGC.CCTT.TGC.ATACAGACACA.G	282 300
VA VB	GAACTGAAACATGCCTTGAAGGGAGCTGGAACAAATGAAAAAGTACTGACAGAAATTATTGC.TG.CACTTACGGGGTCA.C.TTGCC.G	342 360
VA VB	GCTTCAAGGACACCTGAAGAACTGAGAGCCATCAAACAAGTTTATGAAGAAGAATATGGCCTCCAAGA.CC.GC.G.AGA.TGA.G.CGG	402 420
VA VB	TCAAGCCTGGAAGATGACGTGGTGGGGGACACTTCAGGGTACTACCAGCGGATGTTGGTGCGGA.CCAA.CAAAGTCCTGGACC	462 480
VA VB	GTTCTCCTTCAGGCTAACAGAGACCCTGATGCTGGAATTGATGAAGCTCAAGTTGAACAA TGCGGC.GGTGATGAGCA.CTTGCCCGGC.C.G.CC.TC	522 540
VA VB	GATGCTCAGGCTTTATTTCAGGCTGGAGAACTTAAATGGGGGACAGATGAAGAAAGTTTC.A.A.ACGCACAGGATC.GT.TG.CGCGAGGATTC.TGGGACTG.T.AAA	582 600
VA VB		639 660

FIG. 12/1

/A /B	ATGACTATATCAGGATTTCAAATTGAGGAAACCATTGACCGCGAGACTTCTGGCAATTTAGAAATG.CAACAAGAGCC.GCA.GA.TCCATCAC.G	699 720
VA VB	GAGCAACTACTCCTTGCTGTTGTGAAATCTATTCGAAGTATACCTGCCTACCTTGCAGAGGG.GGCCA.GCAG	759 780
VA VB	ACCCTCTATTATGCTATGAAGGGAGCTGGGACAGATGATCATACCCTCATCAGAGTCATG .GACCCAGCGGGGGAAAC	819 840
VA VB	GTTTCCAGGAGTGAGATTGATCTGTTTAACATCAGGAAGGA	879 900
VA BV	ACCTCTCTTTATTCCATGATTAAGGGAGATACATGTGGGGACTATAAGAAAGCTCTTGTG.AGA.CCAGCAGC.TACCAGCCCC	939 960
VA	CTGCTCTGTGGAGAAGATGAC	960 981

FIG. 12/2

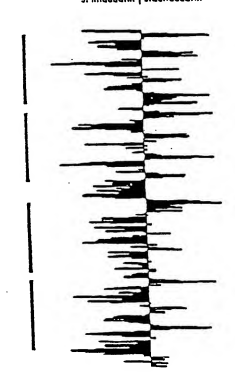
нарворновіс | нурворністс



HERY ERKL CHETA I ST CSOEFT ES ETTRTU I KT ACKASST KYLKSHSSLEDKI HKI EGL RSKTS LTDTI TKTEPD GT EFY OVOR I LASHLY GSHSD LTDTI TKTEPD GT EFY OVOR I LASHLY GSHSD KVARI OAL RYAUKYELKUDGL RNELHAT EFSY AKD CDROKLINI NEDESPLTCUKTTSTLI KHK LSA I VOFSILKI OETRRAYDTFSHUCKI DKIN I SEGL OGEVEGELDOIDLAEREI GOFGRLINF F16.1

VAC-beta

HYDROPHOBIC | HYDROPHILIC



ECLEGEUDGELEUHDUAESKENKAAUFFGL TTTI RLAAAI RYGIPDGEKUYELSEGNNADL IDSSDTLYGIAGDUDGEFSHTEINTUITI RERALGHETAI STUGDLIHTI OHL DSRSSL NESALKKLNSKSSLGAKTLIDISYDRKLGC DKESALKKLNSKSSLGAKTLIDISYDRKLGC EASNFDFHKEROLGLINWI RSRUIYHSEYDG EASNFDFHKEROLGLINWI RSRUIYHSEYDG AKLOTLKMAUPYDYGELTGUFTAGHLI RHKD AKLOTLKMAUPYDYGELTGUFTAGHLI RHKD BGTRLKLULL EEDQWAFDT FOSUMKI DKI KD

VAC-alph

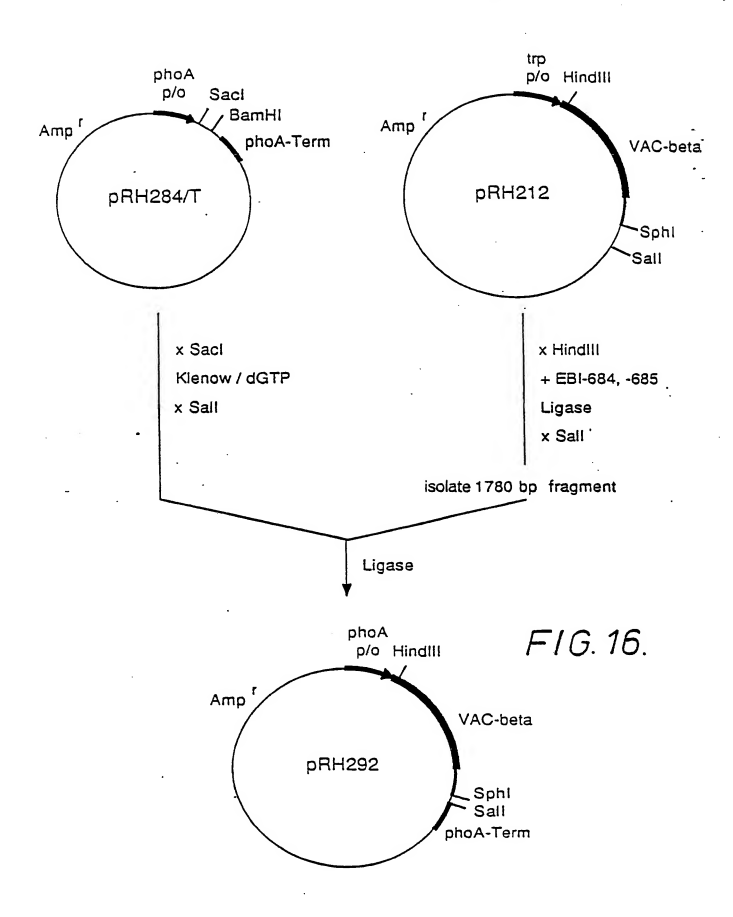
Comparison VAC/VAC-beta/Lipocortin I/Lipocortin II

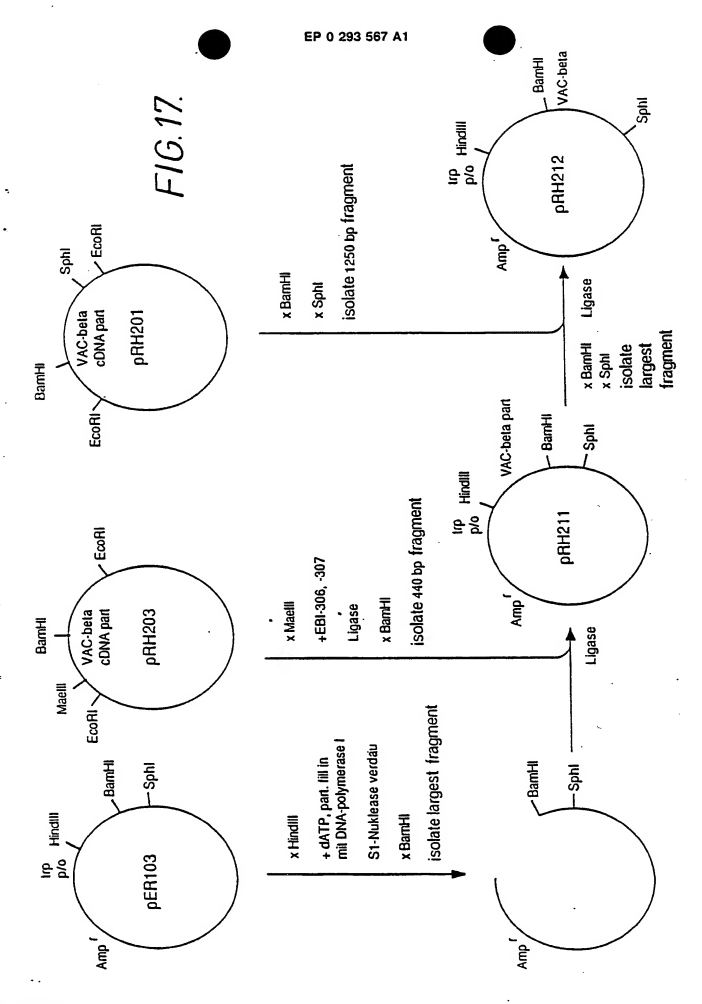
	PSRLY PPYRY TPAQF TPAQY	ANRDPDAG-IDEAQVEQ GSRDDVSSFVDPALALQ GDRSEDFGVNED-LADS GRRAEDGSVIDYELIDQ		EDD* SDP* GN* GUD*	
MAQVLRGTVTDFPGFDERA MAWVSEFLKQAVF1ENEGEYVQTVKSSKGGPGSAVSPYPTFNPSS MSTVHE1LCKLSLEGDHSTPPSAYGSVKPYTNFDAER	KGLGTDEES I LTLLTSRSNAQRQE I SAAFKTLFGRDLLDDLKSELTGKFEKL I VALMK KG I GTNEQA I I DVLTKRSNTQRQQ I AKSFKAQFGKDLTETLKSELSGKFERL I VALMY MVKGVDEAT I I D I LTKRNNAQRQQ I KAAYLQETGKPLDETLKKALTGHLEEVVLALLK KTKGVDEVT I VN I LTNRSNVQRQD I AFAYQRRTKKELPSALKSALSGHLETV I LGLLK	KGAGTNEKVLTEI I ASRTPEELRA I KQVYEEEYGSSLEDDVVGDTSGYYQRMLVVLLQ KGLGTKEGVI I EI LASRTKNQLRE IMKAYEEDYGSSLEED I QADTSGYLEH I LVCLLQ KGLGTDEDTLI EI LASRTNKE I RD I NRVYREELKRDLAKDI TSDTSGDFRNALLSLAK KGLGTDEDSLI EI I CSRTNQELQE I NRVYKEMYKTDLEKD I SDTSGDFRKLMVALAK	ELKWGTDEEKFITIFGTRSVSHLRKVFDKYMTISGFQIEETIDRETSGNLEQLLLAVVK EKIRGTDEMKFITILCTRSATHLLRVFEEYEKIANKSIEDSIKSETHGSLEEAMLTVVK ERRKGTDVNVFNTILTTRSYPQLRRVFQKYTKYSKHDMNKVLDLELKGDIEKCLTAIVK VKRKGTDVPKVISIMTERSVCHLQKVFERYKSYSPYDMLESIKKEVKGDLENAFLNLVQ	KGAGTDDHTLIRVMVSRSEIDLFNIRKEFRKNFATSLYSMIKGDTSGDYKKALLLLCG KGAGTRDGTLIRNIVSRSEIDLNLIKCHFKKMYGKTLSSMIMEDTSGDYKNALLSLVG KGVGTRHKALIRIMVSRSEIDMNDIKAFYQKMYGISLCQAILDETKGDYEKILVALCG KGKGTRDKVLIRIMVSRSEVDMLKIRSEFKHKYGKSLYYYIQQDTKGDYQKALLYLCG	F16.14
MAMVSEFLKQ/	DAETLRKAMKGLGTDEESILTLLTSRSNAORG DAETLYKAMKGIGTNEOAIIDVLTKRSNTORG DVAALHKAIMVKGVDEATIIDILTKRNNAORG DALNIETAVKTKGVDEVTIVNILTNRSNVORG	DAYELKHALKGAGTNEKVLTEI IASRTPEELI EAKELHDAMKGLGTKEGVI I EI LASRTKNQLI DADELRAAMKGLGTDEDTLI EI LASRTNKEII DASELKASMKGLGTDEDSLI EI ICSRTNQEL	DAQALFQAGELKWGTDEEKFITIFGTRSVSHI DAQDLYAAGEKIRGTDEMKFITILCTRSATHI DARALYEAGERRKGTDVNVFNTILTTRSYPQI DARELYDAGVKRKGTDVPKVISIMTERSVCHI	LAETLYYAMKGAGTDDHTLIRVMVSRSEIDL FAERLYYAMKGAGTRDGTLIRNIVSRSEIDLI FAEKLHQAMKGVGTRHKALIRIMVSRSEIDM FADRLYDSMKGKGTRDKVLIRIMVSRSEVDM	human VAC-alpha human VAC-beta human Lipocortin i human Lipocortin II
VA VB LCI LCI	VA VB LCI LCI	VA VB LCI LCI	VA VB LC1 LC11	VA VB LC1 LC11	VA VB LCI

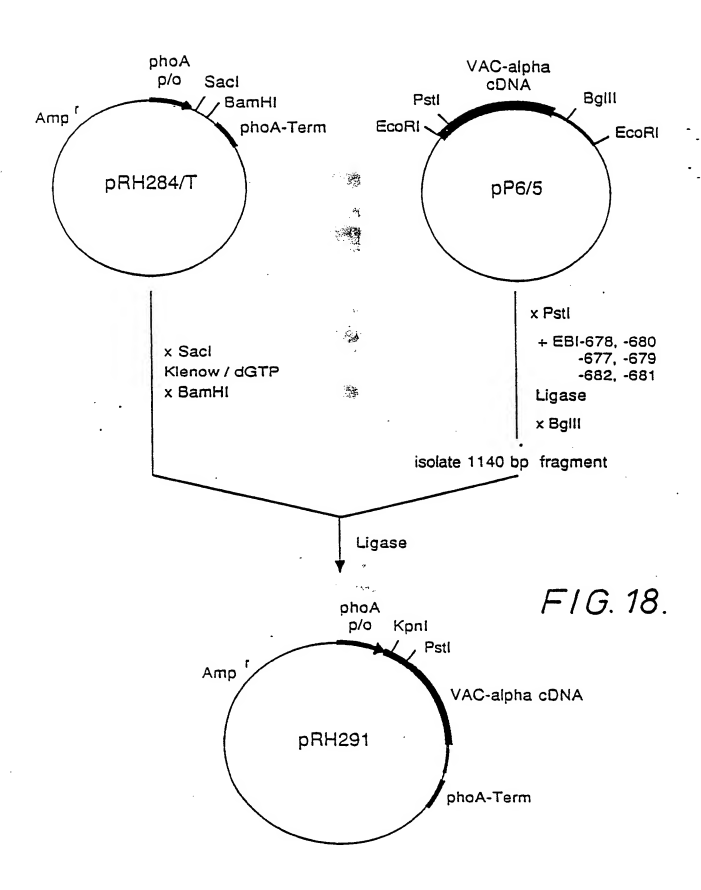
Sequence of the alkaline phosphatase gene component in plasmid pRH284T

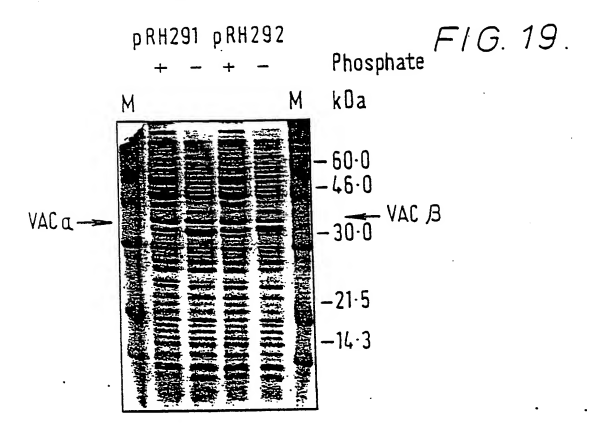
50 AATTGGAGATTATCGTCACTGCAATGCTTCGCAATATGGCGCAAAATGACCAACAGCGGT 40 CCTCTAATAGCAGTGACGTTACGAAGCGTTATACCGCGTTTTACTGGTTGTCGCCA. 110 100 TGATTGATCAGGTAGAGGGGGGGGGCTGTACGAGGTAAAGCCCGATGCCAGCATTCCTGACG ACTAACTAGTCCATCTCCCCCCCGCGACATGCTCCATTTCGGGCTACGGTCGTAAGGACTGC 180 170 ACGATACGGAGCTGCTGCGCGATTACGTAAAGAAGTTATTGAAGCATCCTCGTCAGTAAA 160 TGCTATGCCTCGACGACGCGCTAATGCATTTCTTCAATAACTTCGTAGGAGCAGTCATTT [•] 240 AAGTTAATCTTTTCAACAGCTGTCATAAAGTTGTCACGGCCGAGACTTATAGTCGCTTTG TTCAATTAGAAAAGTTGTCGACAGTATTTCAACAGTGCCGGCTCTGAATATCAGCGAAAC TTTTTATTTTTAATGTATTTGCTCGAGAGGTTGAGGTGATTTTATGAGCTCGAATTCAT 280 AAAAATAAAAAATTACATAAAGGAGCTCTCCAACTCCACTAAAATACTCGAGCTTAAGTA XhoI 350 CGATAAGCTTGGATCCGTCGACCGCGCCCCGGCAGTGAATTTTCGCTGCCGGGTGGTTTTT 340 GCTATTCGAACCTAGGCAGCTGGCGGGGCGGTCACTTAAAAGCGACGGCCCACCAAAAA lal HindIIIBamHI SalI 370 360 TIGCIGC AACGACGAGCT

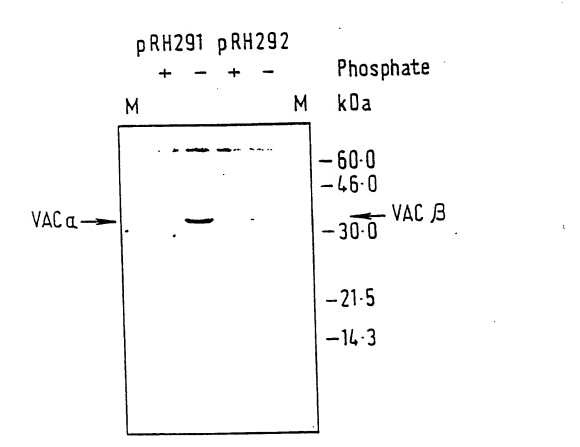
FIG. 15.

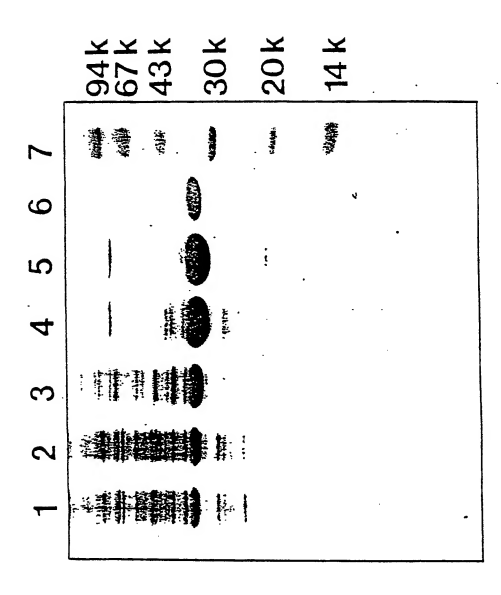












F16. 21.

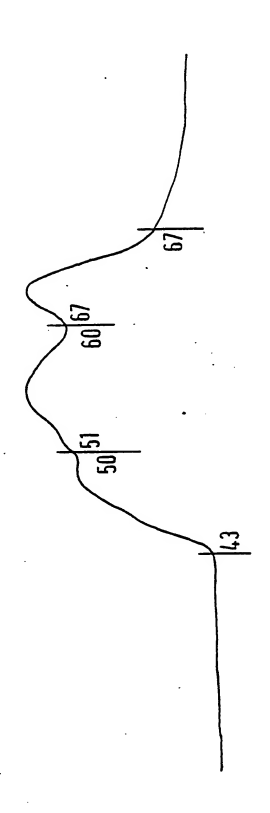
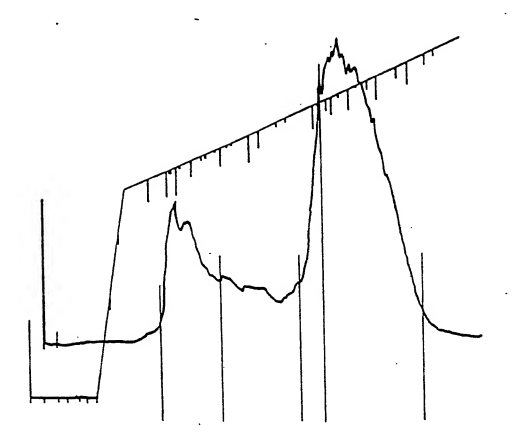
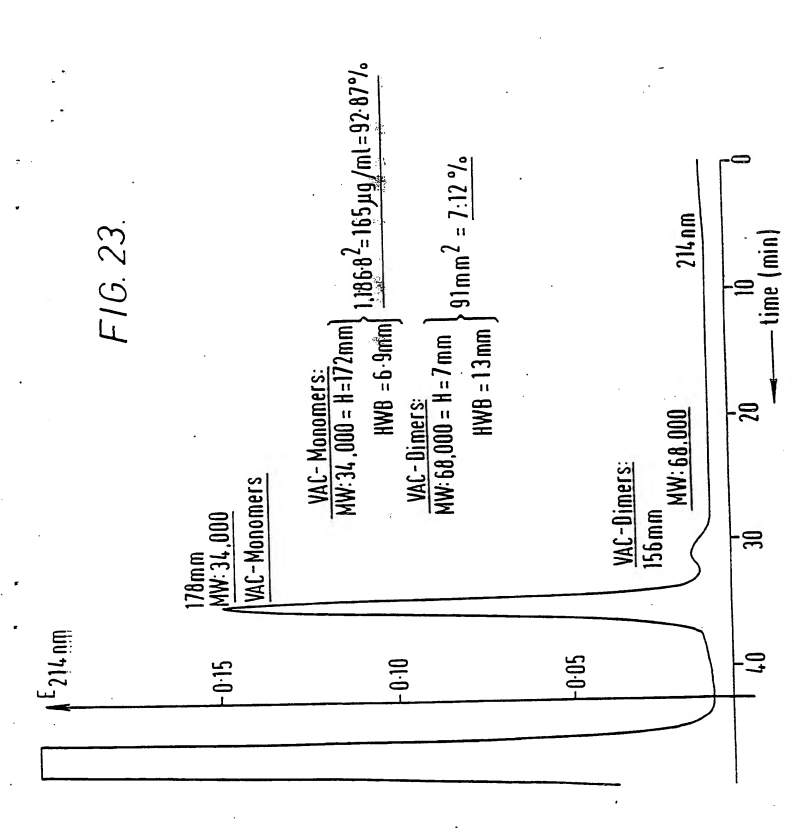
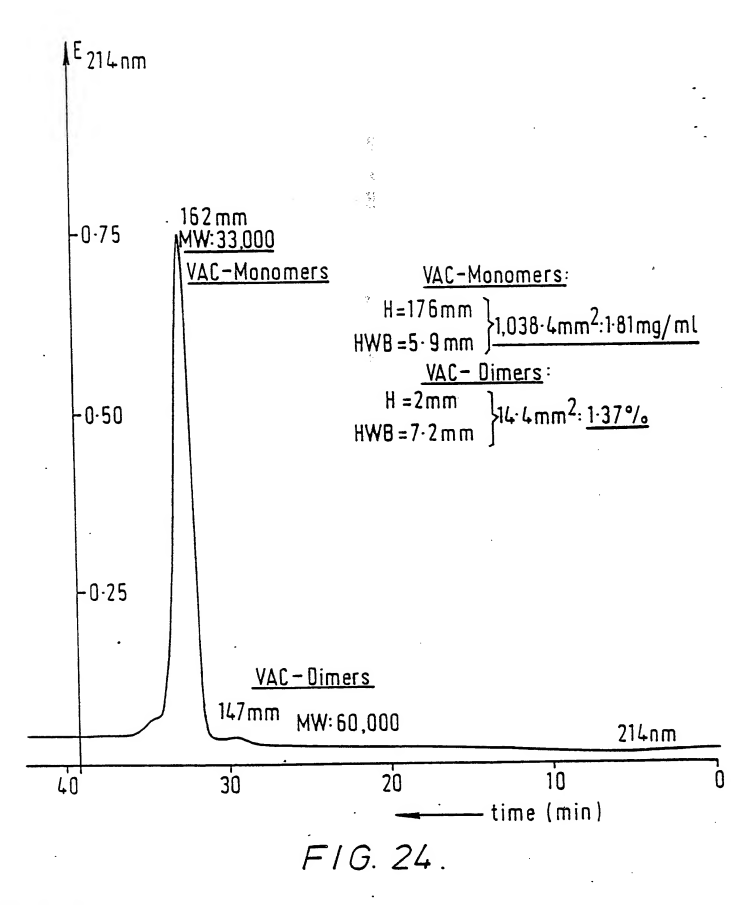
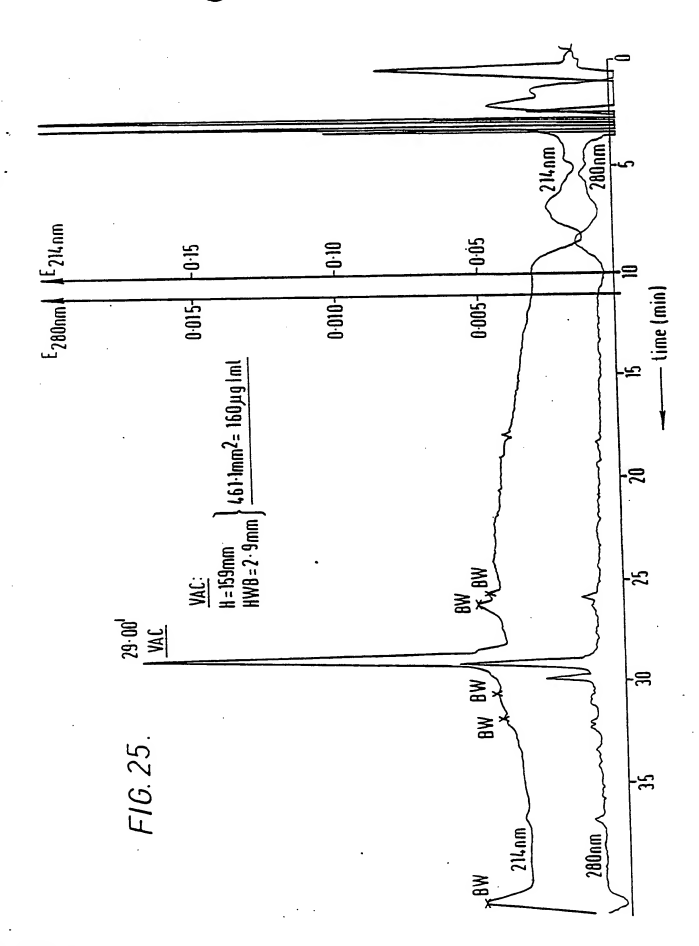


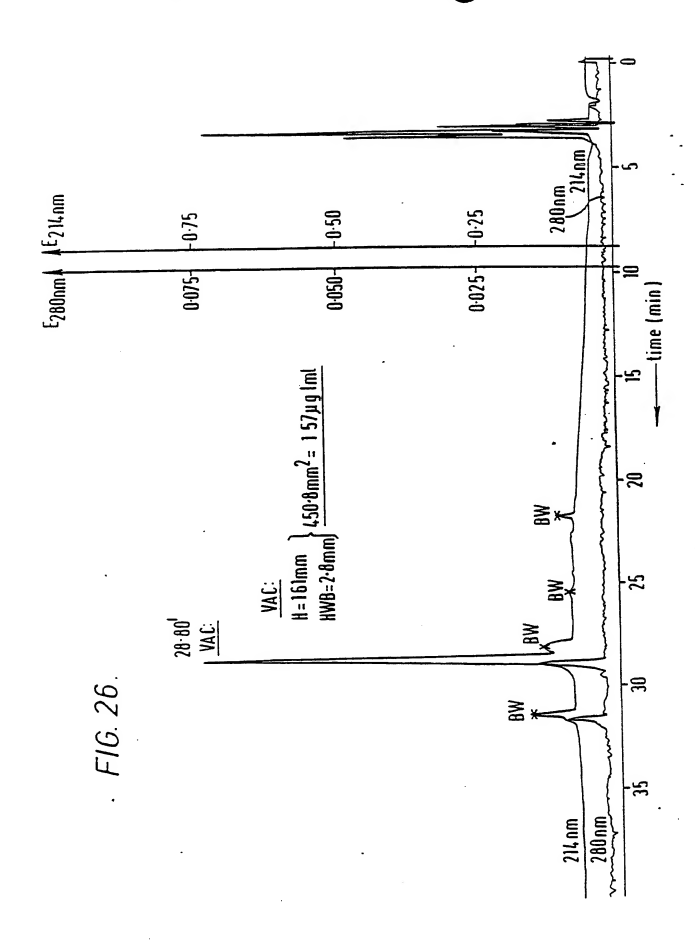
FIG. 22.

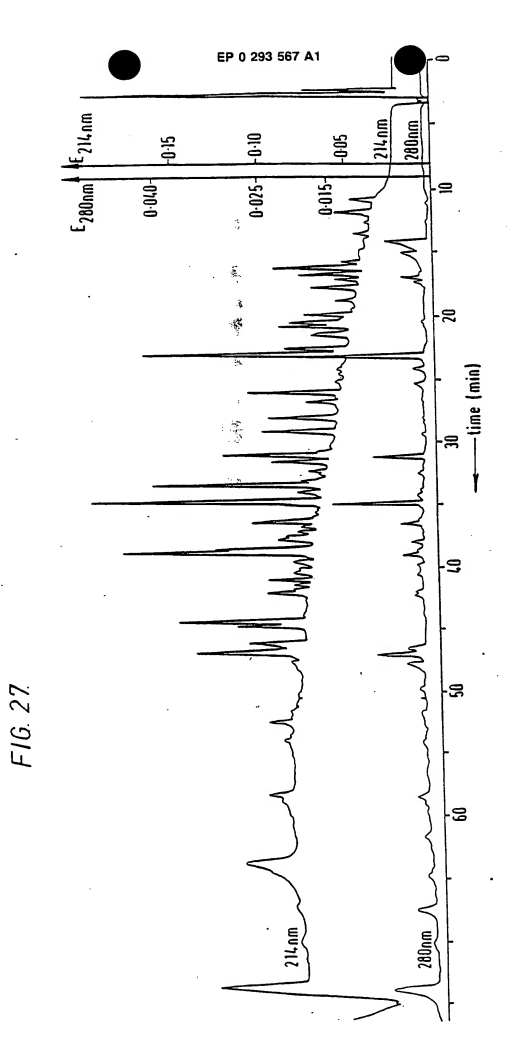












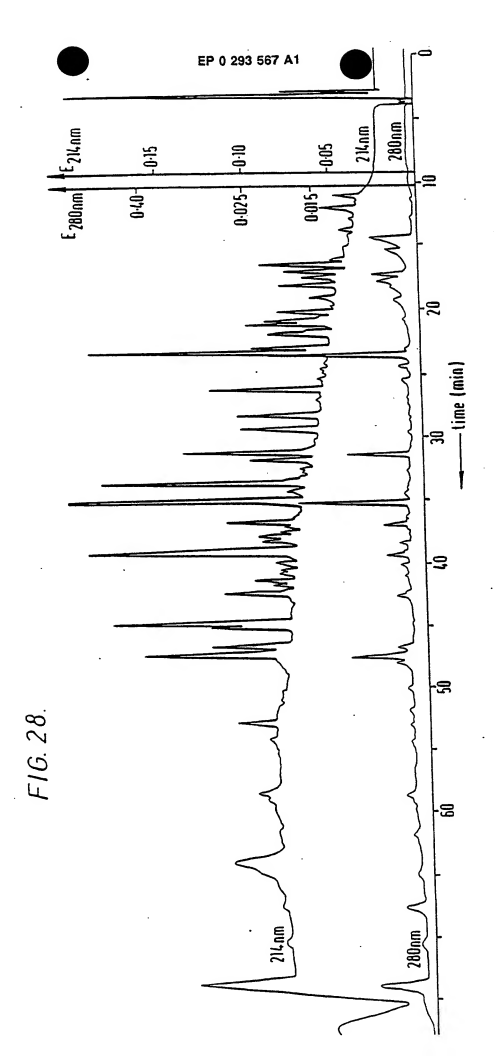


FIG. 29. 3.2 µg VAC 40787 MW Marker 1/10 MW Marker 10 -3 X M 94 67 43 67 43 30 30 20-1 20-1 14.4 14-4

Coomassie - Blue

FIG. 30.

15°/ SDS - PAGE

Gel part I: Silver staining
Gel part II: Coomassie staining

STACKING GEL

2.5 μl Marker (Pharmacia) 1:50 1μg rec. VAC≪1 996 FPLC+DII	0.5μg rec. VACα1 996. FPLC + DII 1 μg rec. VACα1 996. FPLC 0.5μg rec. VACα1 996. FPLC	1 μg rec. VACα(1 996.FPLC 0·5μg rec. VACα(1 996.FPLC 1 μg rec. VACα(1 996.FPLC + DII	0.5μgrec. VACα, 996.FPLC + DTI 1μg nat. VACα 40787
M x 10 - 3 4 3	rt I staining	Gel par Coomassi	t II e staining

FIG. 31.

Western - Blot 15% SDS - PAGE Blotted gel Coomassie staining MW94 KD 67 43 30 - 20 -14 Protein staining immunological NW Amido black

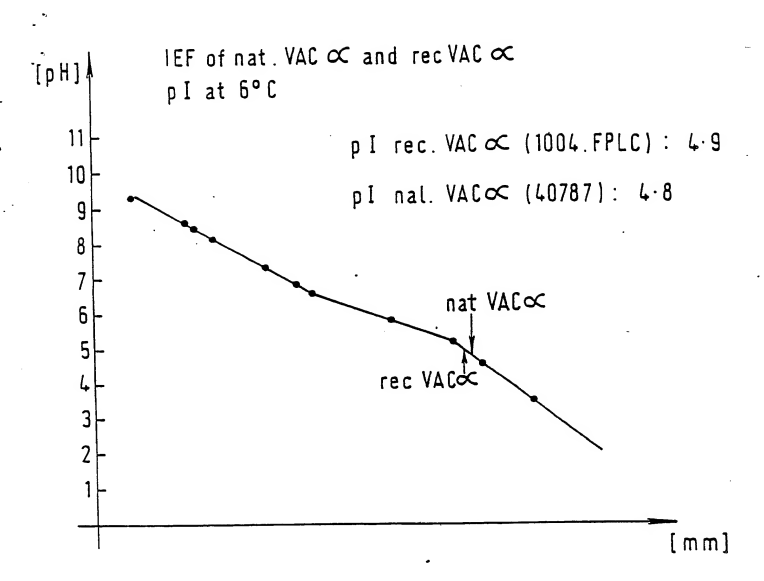
FIG. 32.

LKB AMPHOLINE PAGIF pH 3.5 - 9.5

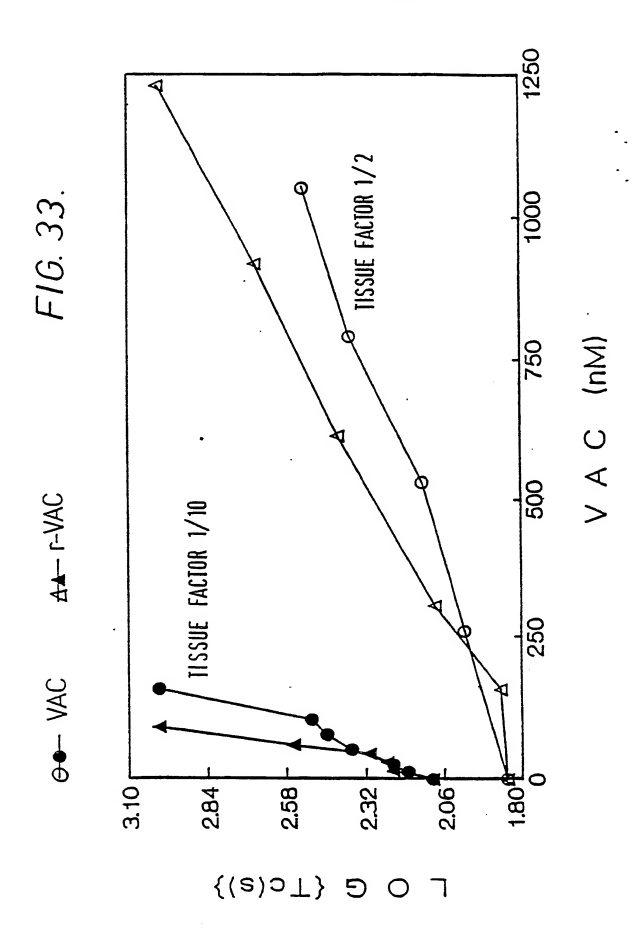
Coomassie staining

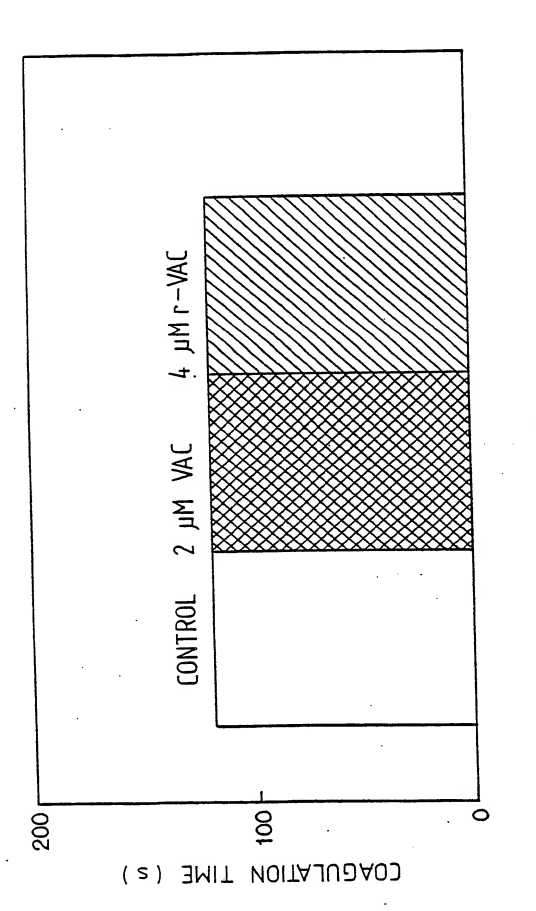
trypsinogen (9·3) lentil lectin-basic band (8·65) lentil lectin-middle band (8·45) lentil lectin-acidic band (8·15)	myoglobin-basic band (7·35) myoglobin-acidic band (6·85) human carbonic anhydrase B (6·55)	bovine carbonic anhydrase B (5·85	B-tactoglobulin A (5·2) soybean trypsin inhibitor (4·55)	amyloglucosidase (3·5)
	· 萨···································	1		•
			(
	•	•.•.		• • •
	2: 5: 1			

pI Marker (Pharmacia) 10 µl. 4·2µg nat. VAC 40787 4·2µg rec. VAC 1004.FPLC 1µg nat. VAC 40787 1µg rec. VAC 1004.FPLC pI Marker (Pharmacia) 10 µl

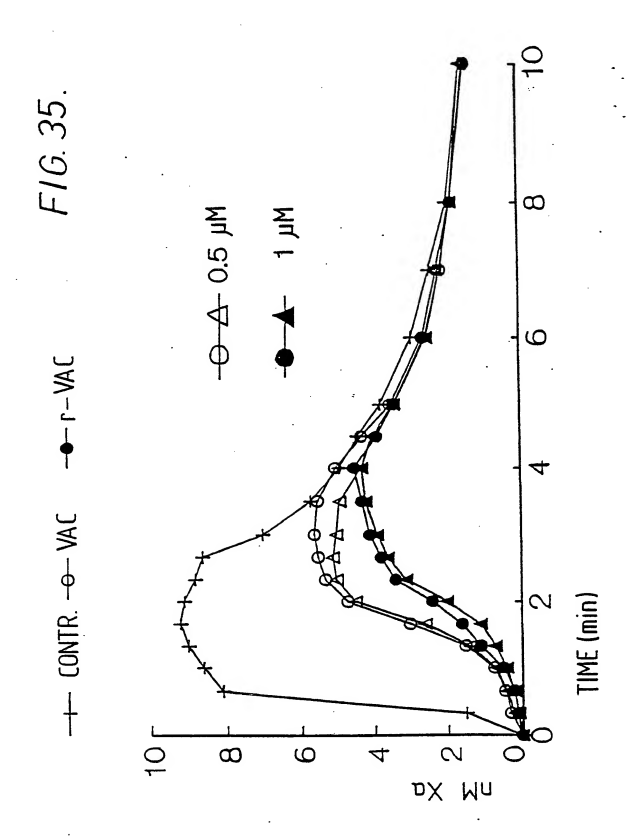


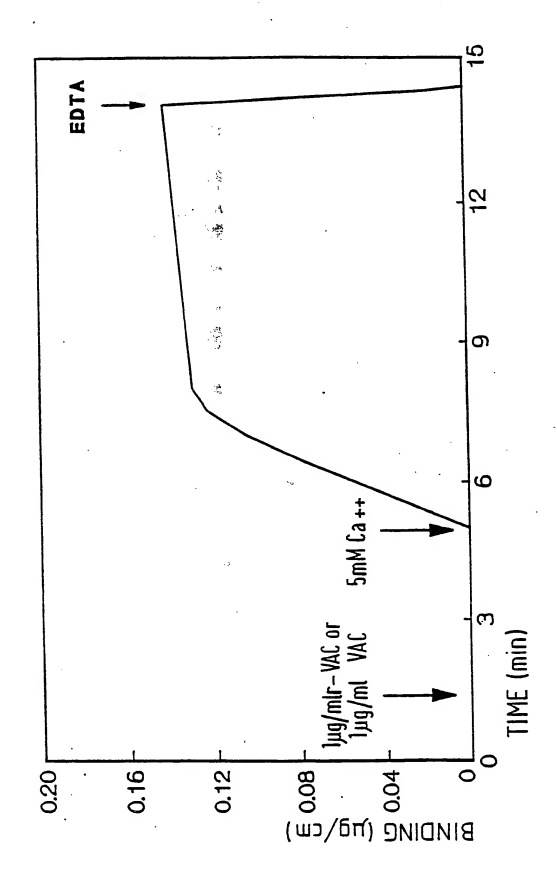
F1G. 32a.



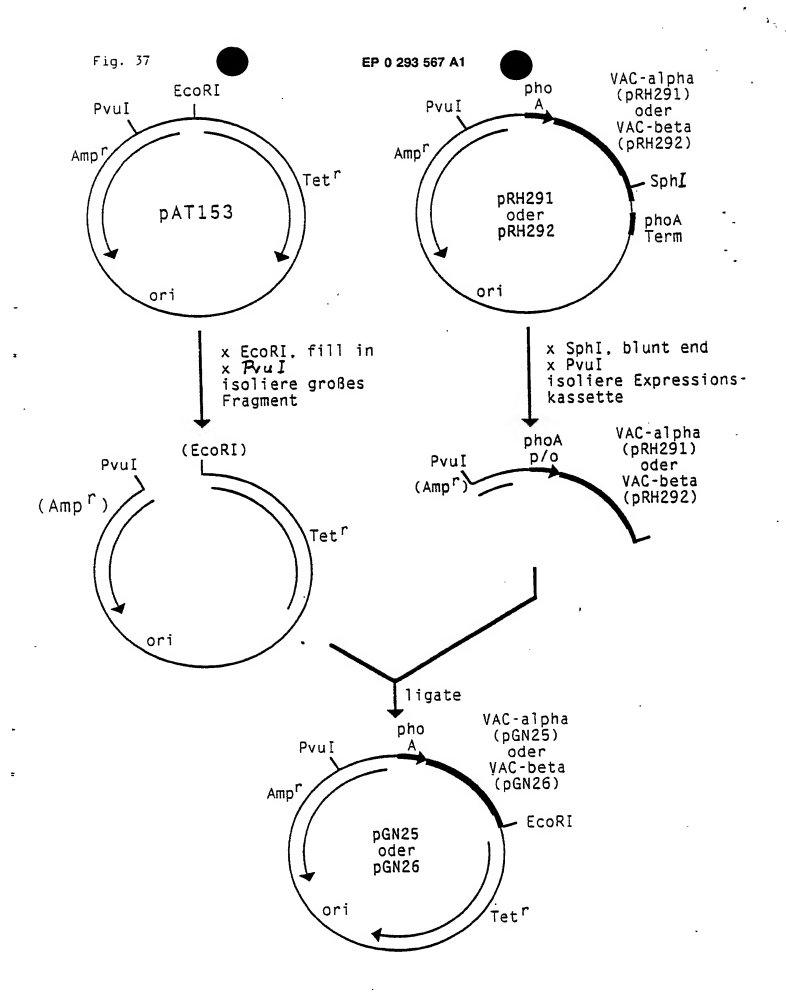


F16.34.





F16.36.



12,5% SDS - PAGE

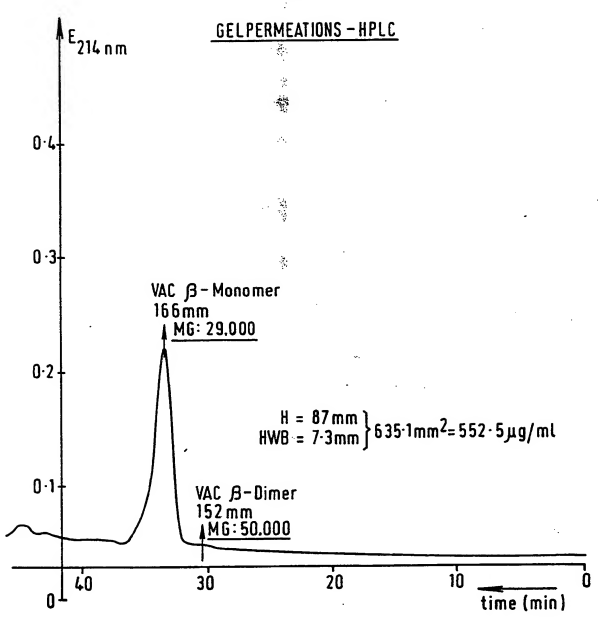
Comassiefailoung

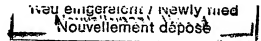
7,5 pl LHW- Harley 1:40 (Pharmacia)	10,5 mg, VAC B. stound 5200	1 10 mg now = CRUDE EXTRACT	ر	9,5 mg Fr 80-102	NO pulg Fr AZS	10 mg. Fr 160	10 Mg Tr 103- 170 = SILICA POOL	OVZ - YEV JE boy OV	10,5 mg VAC B-Stand. 5700
		THE PERSON AND THE PE							

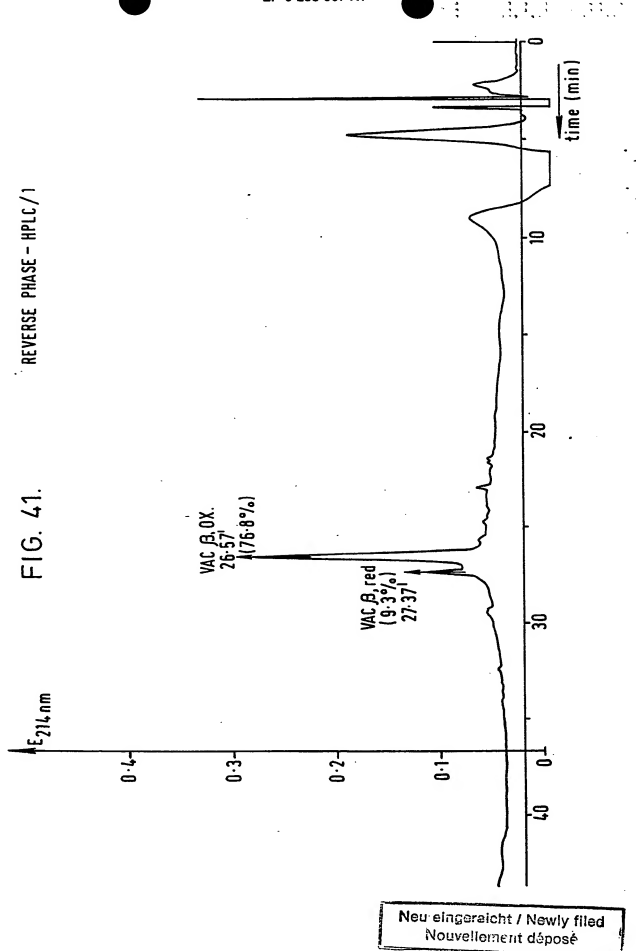
4. VACB in process Aroben

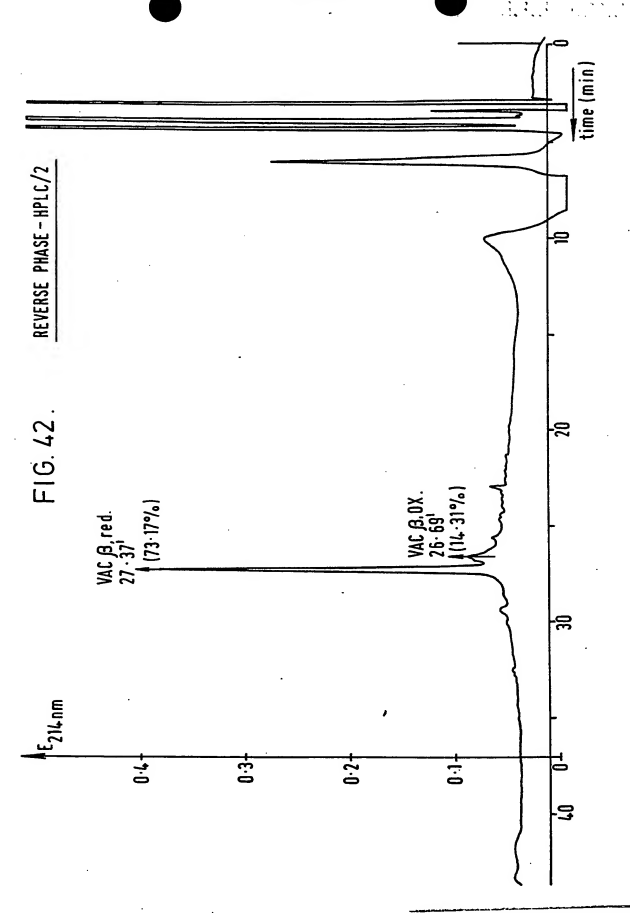
	_			•	· .	_
- No MG DEAL LOAD	DEAE-FF POOL - NUMBURE FT 40-59-	-1- ROOL COVEENTRATE - MULY SAU LOAG -1-	- 10445200 Fr. 3432	VAC-13 SEPHACRYL POOL1045 SUD FI. 33-37		10 mg 144/3-3 (18/12/87)

FIG. 40.









Neu eingereicht / Newly filed Nouvelleuwat deposé

BECKMAN AMINOSÄUREANALYSE

01. Februar 1988

Probe:

3vacb

Laufnummer:

22

Protein:

VAC "beta"

Fig. 43a

Chromatogramm vom: 21.04.88 3:17:38

ALA/LEU-Proteinmenge:

Injiziertes Volumen: 50 µl

Standardwerte:

Durchschnittswerte von Lauf 22

Name	IST .,	SOLL	rel IST	rel IST (II)	rel SOLL
ASR SELUOYASLT SELVASLTEURES SELVASLTEURES MLE	14.07 11.15 12.34 19.38 11.94 12.25 12.86 12.86 19.69 15.50 12.56 12.56 12.56	29 217 416 205 130 233 149 67 27 15	29. 545 29. 546 29. 546 29. 546 25. 662 20. 568 20. 507 20. 575 20. 57	6.37 1390048 1859255122247211583	7.255 255 10.550 250 250 250 250 250 250 250 250 250
Name	Soll	korr.IST	ger.IST	ABW	ABW (%)
ASPREDOYAS TELL PHISSIGN THE LEVEL PHISSIGN TO THE LEVEL PHISSIGN THE LEVEL PHISSIGN TO THE LEVEL PHISSIGN TO THE LEVEL PHISSIGN TO	29 27 460 205 430 334 967 05	29.23 23.16 25.64 11.17 24.81 25.31 12.17 20.33 32.57 20.33 13.60 25.09 15.01	29 23 24 11 22 12 12 12 12 12 12 13 14 14 14 15 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16	+ 0.225 + 2.159 - 1.361 + - 1.361 + - 1.474 - 1.474 - 1.401 0.432 0.4325 0.288 	0.777 10.283 5.042 1.167 86.238 24.032 15.1566 15.3666 11.6229 2.8672 11.6229 2.8672 14.763 0.093
AS -	Sollwert:		=	323 Neu eingere	icht / Nowly filed ment déposé
	Istwert:		=	Nouvelle	ment déposé
	ntabweichung:	Proteinmenge:	=	21.20 AS / 6.56 0,510 nanoMol	8
Durci	recumitatione	Frocerimende:	=	O'STO HQUOMOT	

= 0,482 nanoMol

FIG. 43b.

1 / 21 / 88 3v acb 9:17:36 Acquisition method Units ninrept Quantitation method ninrept System number Vial None 🦾 Channel Injection Run time Total injections 2 per sec 1.00 60.00 min Sample fate Injection volume Sample amount Scale factor 1.00 Internal standard amt 1.00 Analysis REV4.0 Mode Response factors Channel to calibrate Replace Version Description 250.000 122.500 -5.00030 25 20 35 40 55 Minutes Peak Name Ret time Height Type Area Amount RF ASP THR SER GLU PRO GLY 10. 797 7. 982 9. 327 15. 972 4. 469 12949108 589326 359489 67 ** 9054415 13162093 4e+06 ** 508590 581113 42433 365363 288180 6+ ** ** ** 017 ** ** 864 ** ** 20.93 20.93 22.67 26.33 39.53 42.93 46.93 *× 277 841 916 305 ** 111 546 856 202 3146100 6208683 3233695 6455633 6980e+06 2190e+06 2409e+06

> Neu eingereicht / Newly filed Nouvellement déposé

ARG

PROSEBNAC /5 * 5200 * FR 54-59.

SEQUENCER PROGRAMM: 3PAPTH ABBAUSCHRITTE: 1+14 PTH-AS-HILL SIS PTH-AS WARWEISEAR ABBAUSCHRITTE: 1+14 ABBAUSCHRITTE: 3P III ABBAUSCHRITTE: 3P

36 Mg [w | hmol] PROBE GELÖST IN 75 ML 0.1°1. TFA ; 3×25 ML AN SEGUENCER AVFGETRAGEN.

SEQUENZ:

1 2 3 4 5. 6 7 8 9 10

AS: 1-10 I. XALA - TRP - TRP - LYS - XALA - TRP - ILE - (GLU) - GLN - (GLU)
AS: 11-20 I. GLY - VAL - THR - VAL - LYS - SER - SER - SER - HIS - (PHE)
AS: 21-30 I. ASN - PRO - (ASP) - PRO - (ASP) - XALA - XGW - THR - LEU - TYR
AS: 21-40 I. LYS - XALA - MET - (LYS) - GLY - ILE - GLY - (THR) - ASN -

- 1) PTH-ALA NACHUELS GESTÖRT DURCH DHPTU (BU ZU 12000 000 IV (AS8) = 40 mmel PTH-AS) [DEFERT :]
- 2) RETENTIONS SETTED VERICLOGEN VON 1.85 'ANF 2.45'
- 3 5.50' Auf 420'
- 4) AGE ANT 1.87

MENGEN ABSCHATZUNG.

יפאנש. שועשע		SAJEE BIS	SAUTH [bmn]	AUTEIL	
767.6	VOU			[%]	
I	1	(35)	~245	/	
П	1	-			
I		<u>.</u>			
A					
N N					
<u>a</u>					
VI			,		
ΔII					

GESANTHEUGE: ~ 0.45 nmol (BERECHUZT AUS ILE 7-8, 707, R.Y.)

VERGLEICHE HIT: 1240

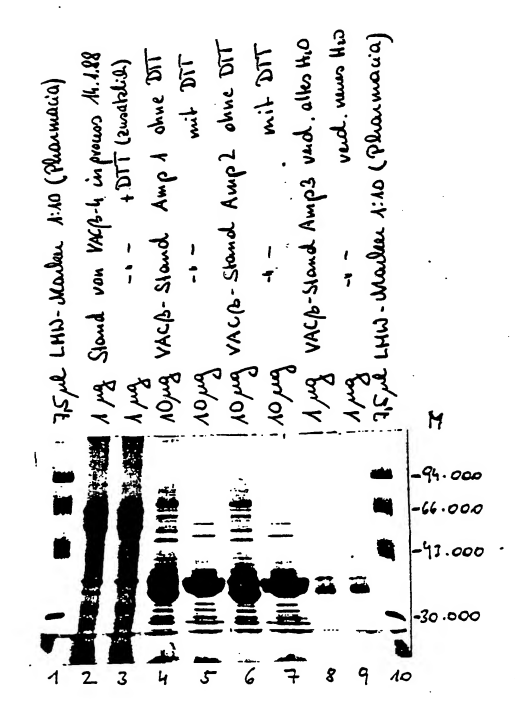
SDS- Sudultrophorese

VACB - Standard verglinde

Fia. 45

12,5% SDS - PACE

Comassiefaibung



ISOELEKTRISCHE FOKUSSIERUNG (PAGIF)

pH - Bereich: 3.5-9.5

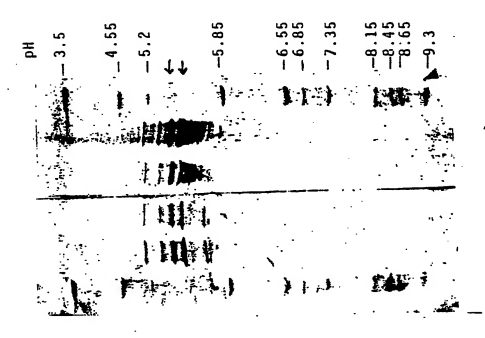
Platten-Fabrikat : LKB-PAGplate

Elektrodenlösungen: Anode 1 M Phosphorsäure

Kathode 1 M Natronlauge

Laufzeit: Präfokussierung 500 Vh

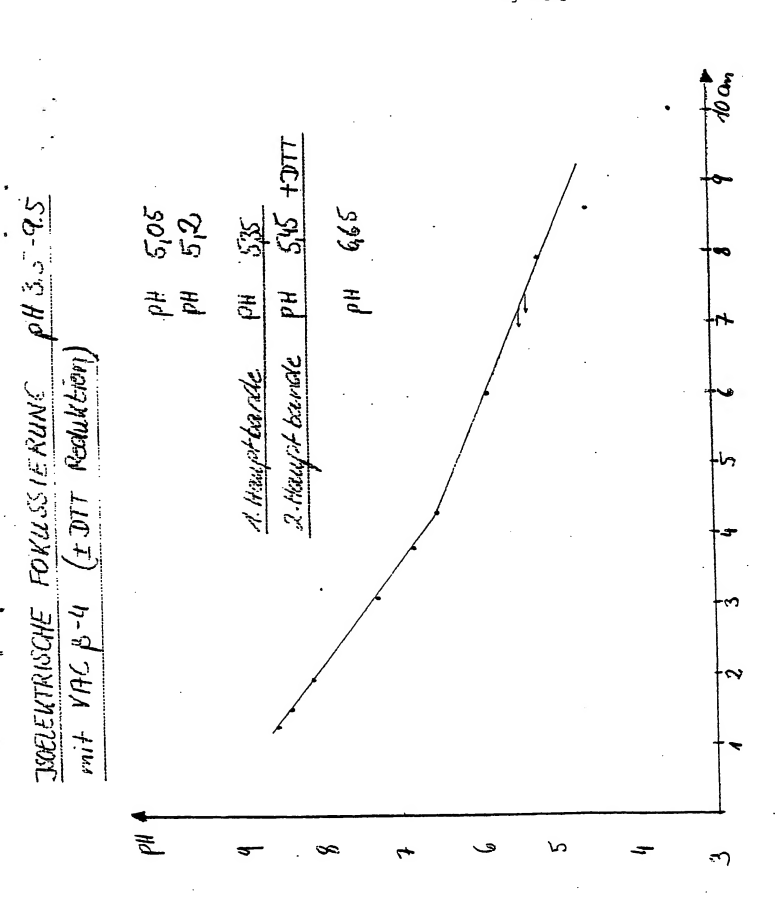
Fokussierung 3000 Vh



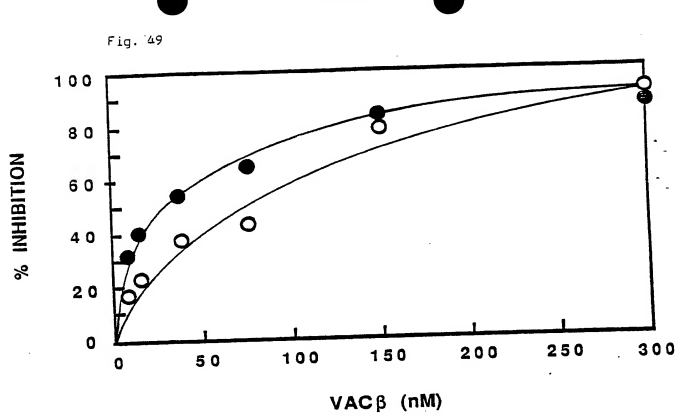
- IEF-Marker
- -22μg VAC B-4
 - -11µg VAC B-4
- -18µg VAC B-4 +DTT
- 9µg VAC B-4 +DTT
- IEF-Marker

- VAC B-4 : 1. Hauptbande pI 5.35
 - 2. Hauptbande pI 5.45 + DTT

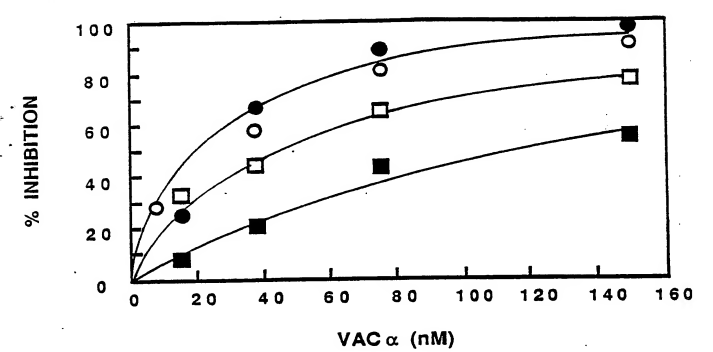
Fig. 46 b



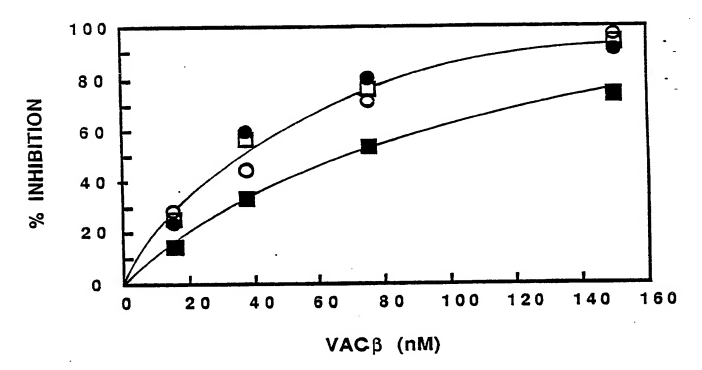














EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

	EINSCHLÄ(GIGE DOKUMENTE		EP 88104916.7	
ategorie		nts mit Angabe, soweit erforderlich, geblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)	
D,X		465 (BOEHRINGER NATIONAL G.M.B.H)	39-47 54,57-	1 C 07 H 21/04	
D,A	* Seiten 4-8;	Ansprüche 21,22 *	60,69, 70 1	C 12 N 1/20 C 07 K 13/00	
D,A	NATURE, Band 320 6. März 1986, Ne		16,66- 68	C 12 P 21/00	
,				C 12 N 5/00 G 01 N 33/577 (C 12 N 15/00, C 12 R 1:19)	
D,A	CELL, Band 46, Nr. 2, 18. Juli 1986 Cambridge, Mass., USA		, 16,66- 68	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)	
	inhibitors of Ph Related to Subst	ermal Growth Factor		C 12 N C 07 H C 07 K C 12 P A 61 K G 01 N	
Der	vorliegende Recherchenbericht wur Recherchenort	de für alle Patentansprüche erstellt. Abschlußdatum der Recherche		Prüter	
X : vor Y : vor and A : tec O : nic	WIEN ATEGORIE DER GENANNTEN Din besonderer Bedeutung allein in besonderer Bedeutung in Verideren Veröffentlichung derselbeitnologischer Hintergrund ischenliteratur	16-06-1988 OKUMENTEN E: älteres nach de pindung mit einer en Kategorie D: in der A L: aus and	Inmeldung a dern Gründer	WOLF ment, das jedoch erst am oder datum veröffentlicht worden is ingeführtes Dokument * n angeführtes Dokument en Patentfamilie, überein-	



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

-2-

	EINSCHLÄ	GIGE DOKUMENT			EP 88104916.7
Kategorie		ints mit Angabe, soweit erford Igeblichen Teile	lerlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)
D,A	CELL, Band 46, 1 Cambridge, Mass.		i 1986	16,66- 68	
•	C.J.M.SARIS et a Sequence for the Kinase Substrate Heavy Chain) Rev domain Protein v Repeats" Seiten 201-212	e Protein-Tyro e p 36 (Calpac veals a Multi-	sine tin/		
Ì	* Gesamt *				
İ		-	1		
D,A	ANNUAL REVIEW B: 52, 1983, Stand:		and		
	J.TRAVIS et al. Proteinase Inhil Seiten 655-709		ıa.		
1					
D,A	ANNUAL REVIEW BY 49, 1980, Stand		and		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ci.4)
	C.M.JACKSON et a Coagulation" Seiten 765-811	al.; "Blood			
	٠ .				
D,A	THE JOURNAL OF GATION, Band 74				
	R.D.ROSENBERG e Anticoagulant Mo Seiten 1-6		ıl		
	-				·
Derv	rorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche e	rstellt.		
	Recherchenort	Abschlußdatum der R	echerche	1	Prüfer
	WIEN	16-06-19	88		WOLF
X : von Y : von	TEGORIE DER GENANNTEN DE besonderer Bedeutung allein it besonderer Bedeutung in Verb eren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund	etrachtet	E: älteres f nach de D: in der A L: aus and	Patentdokum m Anmeideda nmeidung an ern Gründen	ent, das jedoch erst am od atum veröffentlicht worden geführtes Dokument angeführtes Dokument
X : von Y : von and A : tecl O : nicl P : Zwi	TEGORIE DER GENANNTEN DO besonderer Bedeutung allein b	OKUMENTEN betrachtet bindung mit einer in Kategorie	E: älteres F nach de D: in der Al L: aus and	nmeldung an ern Gründen	ent, das jedoch erst am o

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

